

# Flunixin 50 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Horses and Pigs

Awtorizzat

- Flunixin meglumine

## Informazzjoni dwar il-prodott

### Isem tal-mediċina:

Flunixin 50 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Horses and Pigs

### Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

### Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

### Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal ġol-vini

Użu għal ġol-muskoli

## Dettalji tal-prodott

### Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)  
82.90 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Forma farmaċewtika:

Soluzzjoni għall-injezzjoni

---

### Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:

#### Użu għal ġol-vini:

- 

##### Cattle

- Milk. 36 hour
- Meat and offal. 7 day

- 

##### Horse

- Milk. no withdrawal period

Do not use in mares producing milk for human consumption.

- Meat and offal. 7 day

#### Użu għal ġol-muskoli:

- 

##### Pig

- Meat and offal. 22 day

---

### Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QM01AG90

---

### Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

### Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

---

**Awtorizzat fi:**

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#)  
[Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibbli fi:**

Portugal

---

**Deskrizzjoni tal-pakkett:**

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)  
Disponibbli biss fi [Ingliż](#)  
Disponibbli biss fi [Ingliż](#)  
Disponibbli biss fi [Ingliż](#)  
Disponibbli biss fi [Ingliż](#)  
Disponibbli biss fi [Ingliż](#)  
Disponibbli biss fi [Ingliż](#)  
Disponibbli biss fi [Ingliż](#)  
Disponibbli biss fi [Ingliż](#)  
Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

---

## Tagħrif addizzjonali

**Tip ta' intitolament:**

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#)  
[Norwegian](#)

---

**Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:**

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

---

**Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:**

30/12/2008

---

**Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited  
Norbrook Laboratories Limited

---

**Awtorità responsabbli:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Numru tal-awtorizzazzjoni:**

133/01/08RFVPT

---

**Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:**

26/01/2026

---

**Stat Membru ta' referenza:**

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Numru tal-proċedura:**

DE/V/0325/001

---

**Stati Membri Kkonċernati:**

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.

2401186-paren-20200629.pdf