

FLUVEX 50 mg/ml Solution for injection for cattle, pigs and horses

Geautoriseerd

- Flunixin meglumine

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

FLUVEX 50 mg/ml Solution for injection for cattle, pigs and horses

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Paard

Varken

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik

Intramusculair gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

82.90 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:**Intraveneus gebruik:**

-

Rund

- Meat and offal. 4 day

-

Paard

- Meat and offal. 4 day

-

Rund

- Milk. 1 day

-

Paard

- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in mares producing milk for human consumption.

Intramusculair gebruik:

-

Varken

- Meat and offal. 28 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QM01AG90

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Luxemburg

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

S P Veterinaria S.A.

Marketing authorisation date:

28/05/2010

Productielocaties partijvrijgifte:

S P Veterinaria S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Toelatingsnummer:

V 505/10/09/1605

Wijzigingsdatum status toelating:

28/05/2010

Rapporterende lidstaat:

Spanje

Procedurenummer:

Betrokken lidstaten:

België Bulgarije Griekenland Italië Luxemburg Nederland Polen Portugal
Roemenië

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

eu-PUAR-esv0133001-mrp-fluvex-50-mg-ml-solution-for-injection-for-cattle--pigs-and-horses-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000043833>