

File downloaded on 2026-07-10

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/nl/600000061268>

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

Toegelaten

- Flunixin meglumine

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

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

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Rund

Paard

Varken

---

### **Toedieningsweg:**

Intraveneus gebruik

Intramusculair gebruik

---

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

82.90 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

**Wachtijd per toedieningsweg:**

**Intraveneus gebruik:**

•

**Rund**

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

•

**Paard**

- Milk. no withdrawal period

Do not use in mares producing milk for human consumption.

- Meat and offal. 7 day

**Intramusculair gebruik:**

•

**Varken**

- Meat and offal. 22 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QM01AG90

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

IJsland

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Handelsvergunningsdatum:**

15/03/2011

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Icelandic Medicines Agency

---

**Vergunningsnummer:**

IS/2/11/007/01

---

**Datum toelatingswijziging:**

12/09/2014

---

**Rapporterende lidstaat:**

Duitsland

---

**Procedurenummer:**

DE/V/0325/001

---

**Betrokken lidstaten:**

IJsland Nederland Portugal Zweden

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands Norwegian

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

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

Etikettering

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

Bijsluiter

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

Samenvatting van de productkenmerken

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

2401186-paren-20200629.pdf