

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

Autorisert

- Flunixin meglumine

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

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

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

gris  
storfe  
hest

---

**Administrasjonsvei:**

Intramuskulær bruk  
Intravenøs bruk

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

83.00 milligram / 1.00 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, oppløsning

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Intramuskulær bruk:**

- 

**gris**

- Slakt. 24 dag

**Intravenøs bruk:**

- 

**storfe**

- Slakt. 4 dag

- Melk. 24 time

- 

**hest**

- Slakt. 5 dag

- Melk. no withdrawal period

The product is not authorised for use in lactating mares producing milk for human consumption.

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QM01AG90

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

---

## Tilgjengelig i:

---

### **Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

### **Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

### **Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

---

### **Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Norbrook Laboratories Limited

---

### **Markedsføringsgodkjenningsdato:**

23/02/2006

---

### **Tilvirker for batchfrigivelse:**

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

---

### **Ansvarlig myndighet:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

### **Godkjenningsnummer:**

Vm 02000/4253

---

### **Status for endring av markedsføringstillatelse:**

20/10/2024

---

### **Referanse medlemsstat:**

FR

---

### **Prosedyrenummer:**

FR/V/0392/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)