

FLUNEX 50 MG / ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, HORSES AND PIGS

Godkänd

- Flunixin meglumine

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

FLUNEX 50 MG / ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, HORSES AND PIGS
Eflunex, 50 mg/ml süstelahus veistele, hobustele ja sigadele

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt
Svin
Häst

Administreringsväg:

Intramuskulär användning
Intravenös användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
82.90 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 31 dygn
- Milk. 36 timme

-

Svin

- Meat and offal. 24 dygn

Intravenös användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 4 dygn
- Milk. 24 timme

-

Häst

- Milk. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 5 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QM01AG90

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Estland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska franska italienska lettiska litauiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Industrial Veterinaria S.A.

Godkännandedatum:

24/11/2024

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

Ansvarig myndighet:

State Agency Of Medicines

Godkännandenummer:

1181624

Datum för ändring av godkännandestatus:

24/11/2024

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Procedurnummer:

FR/V/0474/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Cypern Tjeckien Estland Tyskland Grekland Ungern Irland Italien
Lettland Litauen Nederländerna Polen Portugal Rumänien Slovakien Spanien
Storbritannien (Nordirland)

Generic of:

600000038769

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.