

Flunixin N-vet 50 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Godkänd

- Flunixin meglumine

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Flunixin N-vet 50 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Häst

Svin

Administreringsväg:

Intravenös användning

Intramuskulär 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:**Intravenös användning:**

-

Nöt

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

-

Häst

- Milk. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 5 dygn

Intramuskulär användning:

-

Svin

- Meat and offal. 24 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QM01AG90

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Sverige

Tillgänglig i:

Sverige

Förpackningsbeskrivning:

Injektionsflaska, 50 ml
Injektionsflaska, 100 ml
Injektionsflaska, 250 ml
Injektionsflaska, 5 x 50 ml
Injektionsflaska, 10 x 50 ml
Injektionsflaska, 12 x 50 ml
Injektionsflaska, 5 x 100 ml
Injektionsflaska, 10 x 100 ml
Injektionsflaska, 12 x 100 ml
Injektionsflaska, 5 x 250 ml

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Godkännandedatum:

27/10/2009

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Norbrook Laboratories Limited

Ansvarig myndighet:

Swedish Medical Products Agency

Godkännandenummer:

27763

Datum för ändring av godkännandestatus:

27/10/2009

Referensmedlemsstat:

Tyskland

Procedurnummer:

DE/V/0325/001

Berörda medlemsstater:

Island Nederländerna Portugal Sverige Storbritannien (Nordirland)

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

Dokumenter

Bipacksedel

Produktresumé

Gemensam fil för alla dokument

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

Märkningstext

2401186-paren-20200629.pdf