

File downloaded on 2026-06-26

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sv/600000061277>

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

Godkänd

- Flunixin meglumine

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

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

- Milk. 36 timme

- Meat and offal. 7 dygn

-

Häst

- Milk. no withdrawal period

Do not use in mares producing milk for human consumption.

- Meat and offal. 7 dygn

Intramuskulär användning:

-

Svin

- Meat and offal. 22 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QM01AG90

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Portugal

Tillgänglig i:

Portugal

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

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 italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Godkännandedatum:

30/12/2008

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Norbrook Laboratories Limited

Ansvarig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkännandenummer:

133/01/08RFVPT

Datum för ändring av godkännandestatus:

26/01/2026

Referensmedlemsstat:

Tyskland

Procedurnummer:

DE/V/0325/001

Berörda medlemsstater:

Island Nederländerna Portugal Sverige Storbritannien (Nordirland)

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

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

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

2401186-paren-20200629.pdf