

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

Autorizado

- Flunixin meglumine

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

FLUNEX 50 MG / ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, HORSES AND PIGS
Flunex 50 mg/ml injekčný roztok pre hovädzí dobytok, ošípané a kone

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino
Porcino
Caballos

Vía de administración:

Vía intramuscular
Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
82.90 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Meat and offal. 31 Día
- Milk. 36 Hora(s)

-

Porcino

- Meat and offal. 24 Día

Vía intravenosa:

-

Bovino

- Meat and offal. 4 Día
- Milk. 24 Hora(s)

-

Caballos

- Milk. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 5 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QM01AG90

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Eslovaquia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Industrial Veterinaria S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

2/12/2024

Fabricante responsable de la liberación del lote:

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

96/057/DC/24-S

Fecha de modificación del estado de la autorización:

2/12/2024

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0474/001

Estados miembros afectados:

Austria Chipre República Checa Estonia Alemania Grecia Hungría Irlanda
Italia Letonia Lituania Países Bajos Polonia Portugal Rumania; Rumanía
Eslovaquia España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Generic of:

[600000038769](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.