

NORFLUNIX 50 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA PORCINO

Autorizado

- Flunixin meglumine

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

NORFLUNIX 50 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA PORCINO

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

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

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Porcino

- Meat and offal. 24 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:

España

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Fecha de autorización de comercialización:

15/04/2003

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Norbrook Laboratories Limited
Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

1493 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

25/12/2021

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0121/001

Estados miembros afectados:

Grecia

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Español (PDF)

Publicado el: 27/10/2025

[Descargar](#)

Prospecto

Español (PDF)

Publicado el: 27/10/2025

[Descargar](#)

Etiquetado

Español (PDF)

Publicado el: 27/10/2025

[Descargar](#)

eu-PUAR-esv0121001-mrp-norflunix-injection-en.pdf

es-puar-norflunix-injection-es.pdf