

FLUVEX 50 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO, PORCINO Y CABALLOS

Autorizado

- Flunixin meglumine

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

FLUVEX 50 mg/ml Solution for injection for cattle, pigs and horses

FLUVEX 50 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO, PORCINO Y CABALLOS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Caballos

Porcino

Vía de administración:

Vía intravenosa

Vía intramuscular

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 intravenosa:**

-

Bovino

- Meat and offal. 4 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 4 Día

-

Bovino

- Milk. 1 Día

-

Caballos

- Milk. no withdrawal period

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

Vía intramuscular:

-

Porcino

- Meat and offal. 28 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

Disponible 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:

S P Veterinaria S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

29/06/2007

Fabricante responsable de la liberación del lote:

S P Veterinaria S.A.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

1755 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

16/06/2020

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0133/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Bulgaria Grecia Italia Luxemburgo Países Bajos Polonia Portugal
Rumania; Rumanía

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)

Published on: 17/03/2023

[Descargar](#)

Prospecto

Español (PDF)

Published on: 17/03/2023

[Descargar](#)

Etiquetado

Español (PDF)

Published on: 17/03/2023

Descargar

Combined File of all Documents

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

eu-PUAR-esv0133001-mrp-fluvex-50-mg-ml-solution-for-injection-for-cattle--pigs-and-horses-en.pdf

es-puar-fluvex-50-mg-ml-solution-for-injection-for-cattle--pigs-and-horses-es.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000043816>