

FLUNIXCEN 50 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Autorizado

- Flunixin meglumine

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

FLUNIXCEN 50 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

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
- Milk. 24 Hora(s)

-

Caballos

- Meat and offal. 4 Día
- Milk. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en yeguas en lactación cuya leche se utiliza para consumo humano

-

Bovino

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

-

Caballos

- Meat and offal. 4 Día
- Milk. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en yeguas en lactación cuya leche se utiliza para consumo humano

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:

Caja con 1 vial de 250 ml

Caja con 1 vial de 100 ml

Caja con 1 vial de 50 ml

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:

Cenavisa S.L.

Fecha de autorización de comercialización:

3/04/2009

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Cenavisa S.L.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

2009 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

11/05/2020

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado