

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

Autorizado

- Flunixin meglumine

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

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

- Milk. 36 Hora(s)
- Meat and offal. 7 Día

•

Caballos

- Milk. no withdrawal period

Do not use in mares producing milk for human consumption.

- Meat and offal. 7 Día

Vía intramuscular:

•

Porcino

- Meat and offal. 22 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:

Islandia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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:

15/03/2011

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Norbrook Laboratories Limited

Autoridad responsable:

Icelandic Medicines Agency

Número de autorización:

IS/2/11/007/01

Fecha de modificación del estado de la autorización:

12/09/2014

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0325/001

Estados miembros afectados:

Islandia Países Bajos Portugal Suecia

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

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 (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

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

Prospecto

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

2401186-paren-20200629.pdf