



## ETIQUETADO

**CAJAS DE 50 ml/100 ml/250 ml**

### 1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

NORFLUNIX 50 mg/ml SOLUCIÓN INYECTABLE PARA PORCINO  
Flunixino meglumina

### 2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA(S) SUSTANCIA(S) ACTIVA(S) Y OTRAS SUSTANCIAS

Cada ml contiene:

Sustancia activa:

Flunixino	50 mg
(equivalente a Flunixino meglumina)	82,9 mg)

Excipientes:

Fenol	5 mg
Formaldehido sulfoxilato sódico dihidrato	2,5 mg

### 3. FORMA FARMACÉUTICA

Solución inyectable.

### 4. TAMAÑO DEL ENVASE

50 ml  
100ml  
250ml

### 5. ESPECIES DE DESTINO

Porcino

### 6. INDICACIÓN(ES) DE USO

### 7. MODO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Uso intramuscular.

CORREO ELECTRÓNICO

smuvaem@aemps.es

F-DMV-01-11



El medicamento veterinario debe administrarse a la dosis de 2,2 mg de flunixin/kg de peso vivo (2 ml/45 kg) mediante inyección intramuscular profunda. El flunixin no debe inyectarse en el tejido adiposo. Pueden administrarse 1 ó 2 inyecciones separadas por un intervalo de 12 horas. El número de tratamientos a administrar (uno o dos) dependerá de la respuesta clínica obtenida.

El volumen administrado en el lugar de inyección no debe exceder los 3 ml.  
Lea el prospecto antes de usar.

## 8. TIEMPO DE ESPERA

Carne: 24 días.

## 9. ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES), SI PROCEDE(N)

No usar este medicamento durante toda la gestación o parte de la misma.  
En ausencia de estudios de compatibilidad, este medicamento veterinario no debe mezclarse con otros medicamentos veterinarios.  
No administrar otro fármaco antiinflamatorio no esteroideo (AINE) al mismo tiempo o en las 24 horas siguientes. Algunos AINEs pueden unirse fuertemente a proteínas plasmáticas y competir con otros fármacos fuertemente unidos pudiendo conducir a efectos tóxicos.

### Precauciones especiales que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales

En caso de contacto accidental con la piel, lavar inmediatamente con agua.  
Cuando se manipula el medicamento veterinario debe utilizarse un equipo de protección personal consistente en guantes.  
Las personas con hipersensibilidad conocida a los antiinflamatorios no esteroideos deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario.

## 10. FECHA DE CADUCIDAD

CAD {mes/año}  
Una vez abierto, utilizar antes de 28 días.

## 11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Conservar a temperatura inferior a 25°C. Proteger de la luz.  
Evitar la introducción de contaminación.  
Desechar el medicamento no utilizado.

## 12. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO

Eliminación: lea el prospecto.



**13. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”, Y LAS CONDICIONES O RESTRICCIONES DE DISPENSACIÓN Y USO, SI PROCEDE**

Uso veterinario. Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

**14. ADVERTENCIA ESPECIAL QUE INDIQUE “MANTENER FUERA DE LA VISTA Y EL ALCANCE DE LOS NIÑOS”**

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

**15. NOMBRE Y DOMICILIO DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited  
Rossmore Industrial Estate  
Monaghan  
Irlanda

Representante del titular:  
Laboratorios Karizoo, S.A.  
Pol. Ind. La Borda, C/ Mas Pujades, 11-12  
08140 Caldes de Montbui  
Barcelona. España

**16. NÚMERO DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

1493 ESP

**17. NÚMERO DE LOTE DE FABRICACIÓN**

Lote {número}



## **VIAL DE 100 ml/250 ml**

### **1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO**

NORFLUNIX 50 mg/ml SOLUCIÓN INYECTABLE PARA PORCINO  
Flunixinio meglumina

### **2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA(S) SUSTANCIA(S) ACTIVA(S) Y OTRAS SUSTANCIAS**

Cada ml contiene:

Sustancia activa:  
Flunixinio 50 mg  
(equivalente a Flunixinio meglumina 82,9 mg)

Excipientes:  
Fenol 5 mg  
Formaldehido sulfoxilato sódico dihidrato 2,5 mg

### **3. FORMA FARMACÉUTICA**

Solución inyectable.

### **4. TAMAÑO DEL ENVASE**

100ml  
250ml

### **5. ESPECIES DE DESTINO**

Porcino

### **6. INDICACIÓN(ES) DE USO**

### **7. MODO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN**

Uso intramuscular.

El medicamento veterinario debe administrarse a la dosis de 2,2 mg de flunixinio/kg de peso vivo (2 ml/45 kg) mediante inyección intramuscular profunda. El flunixinio no debe inyectarse en el tejido adiposo. Pueden administrarse 1 ó 2 inyecciones separadas por un intervalo de 12 horas. El número de tratamientos a administrar (uno o dos) dependerá de la respuesta clínica obtenida.



El volumen administrado en el lugar de inyección no debe exceder los 3 ml.  
Lea el prospecto antes de usar.

#### **8. TIEMPO DE ESPERA**

Carne: 24 días.

#### **9. ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES), SI PROCEDE(N)**

Lea el prospecto antes de usar.

#### **10. FECHA DE CADUCIDAD**

CAD {mes/año}  
Una vez abierto, utilizar antes de 28 días.

#### **11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN**

Conservar a temperatura inferior a 25°C. Proteger de la luz.

#### **12. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO**

Eliminación: lea el prospecto.

#### **13. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”, Y LAS CONDICIONES O RESTRICCIONES DE DISPENSACIÓN Y USO, SI PROCEDE**

Uso veterinario. Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

#### **14. ADVERTENCIA ESPECIAL QUE INDIQUE “MANTENER FUERA DE LA VISTA Y EL ALCANCE DE LOS NIÑOS”**

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.



**15. NOMBRE Y DOMICILIO DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited  
Rossmore Industrial Estate  
Monaghan  
Irlanda

Representante del titular:

Laboratorios Karizoo, S.A.  
Pol. Ind. La Borda, C/ Mas Pujades, 11-12  
08140 Caldes de Montbui  
Barcelona. España.

**16. NÚMERO DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

1493 ESP

**17. NÚMERO DE LOTE DE FABRICACIÓN**

Lote {número}



**VIAL DE 50 ml**

**1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO**

NORFLUNIX 50 mg/ml SOLUCIÓN INYECTABLE PARA PORCINO  
Flunixino meglumina

**2. CANTIDAD DE (LAS) SUSTANCIA(S) ACTIVA(S)**

Cada ml contiene:

Sustancia activa:

Flunixino	50 mg
(equivalente a Flunixino meglumina)	82,9 mg)

Excipientes:

Fenol	5 mg
Formaldehido sulfoxilato sódico dihidrato	2,5 mg

**3. CONTENIDO EN PESO, EN VOLUMEN O EN NÚMERO DE DOSIS**

50 ml

**4. VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN**

Uso intramuscular.

**5. TIEMPO DE ESPERA**

Carne: 24 días.

**6. NÚMERO DE LOTE**

Lote

**7. FECHA DE CADUCIDAD**

CAD {mes/año}

Una vez abierto, utilizar antes de 28 días.

**8. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”**

Uso veterinario.