

File downloaded on 2026-04-17

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/lt/600000055189>

FLUNIXCEN 50 mg/ml SOLUCION INYECTIONABLE

Registruotas

- Flunixin meglumine

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

FLUNIXCEN 50 mg/ml SOLUCION INYECTIONABLE

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Žirgas

Kiaulė

Naudojimo būdas:

Leisti į veną

Leisti į raumenis

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

82.90 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**Leisti į veną:**

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 4 d.
- Pienas. 24 valandos

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 4 d.
- Pienas. no withdrawal period

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

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 4 d.
- Pienas. 24 valandos

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 4 d.
- Pienas. no withdrawal period

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

Leisti į raumenis:

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 24 d.
-

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QM01AG90

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Ispanų](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Cenavisa S.L.

Rinkodaros leidimo data:

3/04/2009

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Cenavisa S.L.

Atsakinga institucija:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Registracijos numeris:

2009 ESP

Registracijos statuso pasikeitimo data:

11/05/2020

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Ženklimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.