

# FLUNIXCEN 50 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Toegelaten

- Flunixin meglumine

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

FLUNIXCEN 50 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Rund  
Paard  
Varken

---

**Toedieningsweg:**

Intraveneus gebruik  
Intramusculair gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
82.90 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

**Wachttijd per toedieningsweg:****Intraveneus gebruik:**

- 

**Rund**

- Meat and offal. 4 day
- Milk. 24 hour

- 

**Paard**

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

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

- 

**Rund**

- Meat and offal. 4 day
- Milk. 24 hour

- 

**Paard**

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

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

**Intramusculair gebruik:**

- 

**Varken**

- Meat and offal. 24 day
-

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QM01AG90

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)  
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**Valid

---

**Toegelaten in:**Spanje

---

**Verpakkingsomschrijving:**Alleen beschikbaar in [Spaans](#)Alleen beschikbaar in [Spaans](#)Alleen beschikbaar in [Spaans](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**Cenavisa S.L.

---

**Handelsvergunningsdatum:**3/04/2009

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**Cenavisa S.L.

---

**Verantwoordelijke instantie:**Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Vergunningsnummer:**

2009 ESP

---

**Datum toelatingswijziging:**

11/05/2020

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.