

# FLUNIXCEN 50 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Autorizat

- Flunixin meglumine

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

FLUNIXCEN 50 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

---

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

**Specia țintă:**

Bovine

Cal

Porc

---

**Calea de administrare:**

Administrare intravenoasă

Administrare intramusculară

---

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

82.90 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

**Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:****Administrare intravenoasă:**

- 

**Bovine**

- Carne și organe. 4 zi
- Lapte. 24 oră

- 

**Cal**

- Carne și organe. 4 zi
- Lapte. no withdrawal period

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

- 

**Bovine**

- Carne și organe. 4 zi
- Lapte. 24 oră

- 

**Cal**

- Carne și organe. 4 zi
- Lapte. no withdrawal period

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

**Administrare intramusculară:**

- 

**Porc**

- Carne și organe. 24 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QM01AG90

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Cenavisa S.L.

---

**Data autorizației de comercializare:**

3/04/2009

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Cenavisa S.L.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numărul autorizației:**

2009 ESP

---

**Data modificării statusului autorizației:**

11/05/2020

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.