

**ANEXO I**  
**RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO**

## 1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Flunixinina 5% Solução Injetável

## 2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

### Substância ativa:

Flunixinina (na forma de flunixinina meglumina) 50 mg/ml

### Excipientes

Fenol 5 mg/ml

Formaldeído sulfoxilato de sódio, diidrato 2,5 mg/ml

Para a lista completa de excipientes, ver secção 6.1.

## 3. FORMA FARMACÊUTICA

Solução injetável. Solução límpida, incolor.

## 4. INFORMAÇÕES CLÍNICAS

### 4.1 ESPÉCIE(S)-ALVO

Bovinos e equinos.

### 4.2 INDICAÇÕES DE UTILIZAÇÃO, ESPECIFICANDO AS ESPÉCIES-ALVO

Em equinos, o medicamento veterinário está indicado no alívio da inflamação associada a alterações músculo-esqueléticas agudas.

Em bovinos, o medicamento veterinário está indicado como adjuvante na terapia antimicrobiana para redução dos sintomas clínicos da inflamação aguda no caso de doença respiratória infecciosa.

### 4.3 CONTRAINDICAÇÕES

Não administrar a animais que sofram de patologia cardíaca, hepática ou renal, quando exista risco de ulceração ou hemorragia gastrointestinal ou quando exista evidência de discrasia sanguínea ou hipersensibilidade ao medicamento.

### 4.4 ADVERTÊNCIAS ESPECIAIS PARA CADA ESPÉCIE-ALVO

Os equinos destinados a corridas e competição não devem ser utilizados nas mesmas quando necessitam de tratamento. A situação dos equinos recentemente tratados, deve ser abordada de acordo com os requisitos locais. Devem ser tomadas precauções adequadas de modo a assegurar o cumprimento dos regulamentos das competições.

#### **4.5 PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE UTILIZAÇÃO**

##### **Precauções especiais para a utilização em animais**

Não exceder a dose recomendada e a duração do tratamento.

A causa da inflamação deverá ser determinada e tratada com terapia concomitante apropriada. A utilização em animais com menos de 6 semanas de idade ou idosos envolve risco adicional. Se a utilização do medicamento veterinário nestas fases etárias não puder ser evitada, poderá ser necessário diminuir a dose e manter os animais em observação clínica cuidadosa. Evitar a administração em animais desidratados, hipovolémicos ou hipotensos.

Os anti-inflamatórios não-esteroides (AINEs), que inibem a síntese das prostaglandinas, de preferência não devem ser administrados a animais sujeitos a anestesia geral até que estejam completamente recuperados.

Devido ao excipiente propilenoglicol, o risco de vida por colapso pode ocorrer em casos raros. O medicamento veterinário tem, portanto, de ser administrado lentamente e à temperatura corporal. A administração deve ser interrompida imediatamente se surgirem sinais de intolerância e, se necessário, iniciar o tratamento para choque.

Durante o tratamento deverá ser proporcionado um abastecimento adequado de água.

A flunixinina é tóxica para aves necrófagas. Não administrar a animais suscetíveis de entrar na cadeia alimentar da fauna silvestre. Em caso de morte ou sacrifício de animais tratados, garantir que os mesmos não sejam disponibilizados à fauna silvestre.

##### **PRECAUÇÕES ESPECIAIS A ADOTAR PELA PESSOA QUE ADMINISTRA O MEDICAMENTO VETERINÁRIO AOS ANIMAIS**

Evitar contacto com os olhos e o contacto direto com a pele.

Em caso de contacto acidental com a pele, lavar imediatamente com água e consulte imediatamente um médico.

Para evitar possíveis reações de sensibilidade, evitar o contacto com a pele. Deverão ser utilizadas luvas durante a administração.

O medicamento veterinário pode provocar reações em indivíduos sensíveis. Pessoas com hipersensibilidade às substâncias anti-inflamatórias não esteroides não devem manusear o medicamento veterinário. As reações podem ser graves.

#### **4.6 REAÇÕES ADVERSAS (FREQUÊNCIA E GRAVIDADE)**

Os efeitos adversos incluem a possibilidade de hemorragia, irritação gastrointestinal e ulceração, particularmente em pôneis, necrose da papila renal e alterações na hematologia. Em casos raros, foram observadas reações anafiláticas que por vezes foram fatais.

#### **4.7 UTILIZAÇÃO DURANTE A GESTAÇÃO, A LACTAÇÃO E A POSTURA DE OVOS**

Não administrar a animais gestantes.

Não foram realizados estudos de segurança em animais gestantes.

#### **4.8 INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS E OUTRAS FORMAS DE INTERAÇÃO**

A ulceração do trato gastrointestinal pode ser exacerbada pelos corticosteroides em animais que estejam a ser medicados com anti-inflamatórios não esteroides.

Não administrar simultaneamente com outros anti-inflamatórios não-esteroides (AINEs) ou com menos de 24h de intervalo entre administrações. Alguns AINEs podem ligar-se fortemente às proteínas plasmáticas e competir com outras substâncias com estas mesmas características, podendo conduzir a efeitos tóxicos.

A administração simultânea de medicamentos potencialmente nefrotóxicos, deve ser evitada. Devido ao risco de lesão renal, não administrar concomitantemente com metoxiflurano.

#### **4.9 POSOLOGIA E VIA DE ADMINISTRAÇÃO**

Via de administração: endovenosa em bovinos e equinos.

##### Equinos:

A dose recomendada é de 1,1 mg de flunixina/kg de peso corporal, equivalente a 1 ml por 45 kg de peso corporal, uma vez por dia até 5 dias de acordo com a resposta clínica.

##### Bovinos:

A dose recomendada é de 2,2 mg de flunixina/kg de peso corporal, equivalente a 2 ml por 45 kg de peso corporal. Se necessário, repetir com 24 horas de intervalo, até 3 dias consecutivos.

Como a flunixina pode produzir um efeito terapêutico em bovinos devido à sua atividade anti- inflamatória, pode mascarar a resistência em relação à terapia utilizada.

Evitar a introdução de contaminação. A tampa não deve ser perfurada mais do que 50 vezes.

#### **4.10 SOBREDOSAGEM (SINTOMAS, PROCEDIMENTOS DE EMERGÊNCIA, ANTÍDOTOS), SE NECESSÁRIO**

Os estudos de sobredosagem nas espécies-alvo demonstraram que o medicamento é bem tolerado. A sobredosagem está associada com toxicidade gastrointestinal.

#### **4.11 INTERVALO(S) DE SEGURANÇA**

Bovinos: carne e vísceras: 14 dias.

leite: 48 horas.

Equinos: carne: 28 dias.

Não administrar em éguas lactantes, que produzam leite para consumo humano.

### **5. PROPRIEDADES FARMACOLÓGICAS**

Grupo farmacoterapêutico: Anti-inflamatório não esteroide

Código ATCVet: QM01AG90

#### **5.1 PROPRIEDADES FARMACODINÂMICAS**

A flunixinina meglumina é um analgésico relativamente potente, não-narcótico e não-esteróide, com propriedades anti-inflamatórias e antipiréticas.

A flunixinina meglumina atua como um inibidor reversível não seletivo da ciclo-oxigenase, uma enzima importante na reação em cadeia do ácido araquidónico, a qual é responsável pela conversão do ácido araquidónico em endoperóxidos cíclicos.

Consequentemente, é inibida a síntese dos eicosanóides, mediadores importantes do processo inflamatório envolvidos na pirose de origem central, percepção da dor e inflamação tecidual.

Através do seu efeito na cadeia do ácido araquidónico, a flunixinina também inibe a produção de tromboxano, um potente fator de agregação plaquetária e vasoconstritor, libertado durante a coagulação sanguínea.

A flunixinina exerce o seu efeito antipirético através da inibição da síntese da prostaglandina E<sub>2</sub> no hipotálamo. Através da inibição da cascata do ácido araquidónico, a flunixinina também produz um efeito anti-endotóxico através da supressão da formação eicosanóide e assim previne o seu envolvimento em doenças associadas a endotoxinas.

## **5.2 PROPRIEDADES FARMACOCINÉTICAS**

A flunixinina foi administrada por via endovenosa a cavalos numa única dose de 1.1 mg/kg. No primeiro tempo medido (10 minutos após a administração) a concentração plasmática foi de 11.45 µg/ml e a semivida de eliminação foi de aproximadamente de duas horas.

A flunixinina foi administrada por via endovenosa em bovinos numa única dose de 2.2 mg/kg. No primeiro tempo medido (10 minutos após a administração) a concentração plasmática foi de 12.32

µg/ml e a semivida de eliminação foi de aproximadamente de 4 horas.

## **IMPACTO AMBIENTAL**

A flunixinina é tóxica para aves necrófagas, no entanto a baixa exposição prevista conduz a um baixo risco.

## **6. INFORMAÇÕES FARMACÊUTICAS**

### **6.1 Lista de excipientes**

Formaldeído sulfoxilato de sódio

Fenol

Edetato dissódico

Propilenoglicol

Hidróxido de sódio

Ácido hidroclicóric

Água para injetáveis

### **6.2 INCOMPATIBILIDADES PRINCIPAIS**

Na ausência de estudos de compatibilidade, este medicamento veterinário não deve ser misturado com outros.

### **6.3 PRAZO DE VALIDADE**

Prazo de validade do medicamento veterinário tal como embalado para venda: 2 anos.

Prazo de validade após a primeira abertura: 28 dias.

#### **6.4 PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO**

Conservar a temperatura inferior a 25°C.

Conservar ao abrigo da luz, no interior da embalagem de cartão.

#### **6.5 NATUREZA E COMPOSIÇÃO DO ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO**

Frascos de vidro incolor de tipo I, de 50 ml, 100 ml e 250 ml, com rolha de borracha bromobutílica e cápsula de alumínio.

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

#### **6.6 PRECAUÇÕES ESPECIAIS PARA A ELIMINAÇÃO DE MEDICAMENTOS VETERINÁRIOS NÃO UTILIZADOS OU DE DESPERDÍCIOS DERIVADOS DA UTILIZAÇÃO DESSES MEDICAMENTOS**

O medicamento veterinário não utilizado ou os seus desperdícios devem ser eliminados de acordo com os requisitos nacionais.

### **7. TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited  
Rossmore Industrial Estate  
Monaghan  
Irlanda

### **8. NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO**

51312

### **9. DATA DA PRIMEIRA AUTORIZAÇÃO/RENOVAÇÃO DA AUTORIZAÇÃO**

28/11/2003

### **10. DATA DA REVISÃO DO TEXTO**

Março de 2023.

## **ANEXO III ROTULAGEM E FOLHETO INFORMATIVO**

## **A. ROTULAGEM**

**ROTULAGEM**  
**Flunixina 5% Solução Injetável**  
(Flunixina 50 mg)

**1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO**

Flunixina 5% Solução Injetável  
Flunixina (como flunixina meglumina)

**2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS**

Cada ml contém:

Flunixina (na forma de flunixina meglumina)	50 mg
Fenol (como conservante)	5 mg
Formaldeído sulfoxilato de sódio, diidrato	2,5 mg

**3. FORMA FARMACÊUTICA**

Solução injetável.

**4. DIMENSÃO DA EMBALAGEM**

50 ml  
100 ml  
250 ml.

**5. ESPÉCIES-ALVO**

Bovinos e equinos.

**6. INDICAÇÕES**

Antes de administrar, ler o folheto informativo.

**7. MODO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO**

Antes de administrar, ler o folheto informativo.

**8. INTERVALOS DE SEGURANÇA**

Bovinos: carne e vísceras: 14 dias.  
leite: 48 horas.  
Equinos: carne: 28 dias.

**Não administrar em éguas lactantes, que produzam leite para consumo humano.**

**9. ADVERTÊNCIA(S) ESPECIAL (ESPECIAIS), SE NECESSÁRIO**

Antes de administrar, ler o folheto informativo.

**10. PRAZO DE VALIDADE**

VAL {mês/ano}

**11. CONDIÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO**

Conservar a temperatura inferior a 25°C.

Conservar ao abrigo da luz, no interior da embalagem de cartão.

Prazo de validade após a primeira abertura do recipiente: 28 dias.

Uma vez aberto, utilizar até: \_\_\_\_\_

**12. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU DOS SEUS DESPERDÍCIOS, SE FOR CASO DISSO**

**O medicamento veterinário não utilizado ou os seus desperdícios devem ser eliminados de acordo com os requisitos nacionais.**

**13. MENÇÃO “EXCLUSIVAMENTE PARA USO VETERINÁRIO” E CONDIÇÕES OU RESTRIÇÕES RELATIVAS AO FORNECIMENTO E À UTILIZAÇÃO, se for caso disso**

**USO VETERINÁRIO**

Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária.

**14. MENÇÃO “MANTER FORA DA VISTA E DO ALCANCE DAS CRIANÇAS”**

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

**15. NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited  
Rossmore Industrial Estate  
Monaghan  
Irlanda

**Distribuído por:**

Prodivet-ZN, S.A.  
Av. Infante D. Henrique 333 H 3 piso Esc 41  
1800-282 Lisboa  
Portugal

**16. NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO**

51312

**17. NÚMERO DO LOTE DE FABRICO**

Lote {número}

**CARTONAGEM**  
**Flunixina 5% Solução Injetável**  
(Flunixina 50 mg)

**1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO**

Flunixina 5% Solução Injetável  
Flunixina (como flunixina meglumina)

**2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS**

Cada ml contém:

Flunixina (na forma de flunixina meglumina)	50 mg
Fenol (como conservante)	5 mg
Formaldeído sulfoxilato de sódio, diidrato	2,5 mg

**3. FORMA FARMACÊUTICA**

Solução injetável.

**4. DIMENSÃO DA EMBALAGEM**

50 ml  
100 ml  
250 ml.

**5. ESPÉCIES-ALVO**

Bovinos e equinos.

**6. INDICAÇÕES**

Antes de administrar, ler o folheto informativo.

**7. MODO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO**

Antes de administrar, ler o folheto informativo.

**8. INTERVALOS DE SEGURANÇA**

Bovinos:	carne: 14 dias. leite: 48 horas.
Equinos:	carne: 28 dias.

**Não administrar em éguas lactantes, que produzam leite para consumo humano.**

**9. ADVERTÊNCIA(S) ESPECIAL (ESPECIAIS), SE NECESSÁRIO**

Antes de administrar, ler o folheto informativo.

**10. PRAZO DE VALIDADE**

VAL {mês/ano}

**11. CONDIÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO**

Conservar a temperatura inferior a 25°C.

Conservar ao abrigo da luz, no interior da embalagem de cartão.

Prazo de validade após a primeira abertura do recipiente: 28 dias.

Uma vez aberto, utilizar até: \_\_\_\_\_

**12. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU DOS SEUS DESPERDÍCIOS, SE FOR CASO DISSO**

**O medicamento veterinário não utilizado ou os seus desperdícios devem ser eliminados de acordo com os requisitos nacionais.**

**13. MENÇÃO “EXCLUSIVAMENTE PARA USO VETERINÁRIO” E CONDIÇÕES OU RESTRIÇÕES RELATIVAS AO FORNECIMENTO E À UTILIZAÇÃO, se for caso disso**

**USO VETERINÁRIO**

Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária.

**14. MENÇÃO “MANTER FORA DA VISTA E DO ALCANCE DAS CRIANÇAS”**

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

**15. NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited  
Rossmore Industrial Estate  
Monaghan  
Irlanda

**Distribuído por:**

Prodivet-ZN, S.A.  
Av. Infante D. Henrique 333 H 3 piso Esc 41  
1800-282 Lisboa  
Portugal

**16. NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO**

51312

**17. NÚMERO DO LOTE DE FABRICO**

Lote {número}

## **B. FOLHETO INFORMATIVO**

## FOLHETO INFORMATIVO

### Flunixinina 5% Solução Injetável

#### **1. NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO E DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE FABRICO RESPONSÁVEL PELA LIBERTAÇÃO DO LOTE, SE FOREM DIFERENTES**

Titular da autorização de introdução no mercado:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited  
Rossmore Industrial Estate  
Monaghan  
Irlanda

Fabricante responsável pela libertação dos lotes:

Norbrook Manufacturing Ltd  
Rossmore Industrial Estate  
Monaghan  
Irlanda

Norbrook Laboratories Limited  
Station Works  
Camlough Road  
Newry  
Co. Down, BT35 6JP  
Irlanda do Norte

#### **2. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO**

Flunixinina 5% Solução Injetável  
Flunixinina (como flunixinina meglumina)

#### **3. DESCRIÇÃO DA(S) SUBSTÂNCIA(S) ATIVA(S) E OUTRA(S) SUBSTÂNCIA(S)**

Cada ml contém:

Flunixinina (na forma de flunixinina meglumina)	50 mg
Fenol (como conservante)	5 mg
Formaldeído sulfoxilato de sódio, diidrato	2,5 mg

#### **4. INDICAÇÕES**

A flunixinina meglumina é um analgésico relativamente potente, não-narcótico e não-esteróide, com propriedades anti-inflamatórias e antipiréticas.

Em equinos, o medicamento veterinário está indicado no alívio da inflamação associada a alterações músculo-esqueléticas agudas.

Em bovinos, o medicamento veterinário está indicado como adjuvante na terapia antimicrobiana para redução dos sintomas clínicos da inflamação aguda no caso de doença respiratória infecciosa.

## 5. CONTRAINDICAÇÕES

Não administrar a animais que sofram de patologia cardíaca, hepática ou renal, quando exista risco de ulceração ou hemorragia gastrointestinal ou quando exista evidência de discrasia sanguínea ou hipersensibilidade ao medicamento.

**Não administrar em éguas lactantes, que produzam leite para consumo humano.**

## 6. REAÇÕES ADVERSAS

Os efeitos adversos incluem a possibilidade de hemorragia, irritação gastrointestinal e ulceração, particularmente em pôneis, necrose da papila renal e alterações na hematologia. Em casos raros, foram observadas reações anafiláticas que, por vezes foram fatais.

Caso detete quaisquer efeitos mencionados neste folheto ou outros efeitos mesmo que não mencionados, ou pense que o medicamento não foi eficaz, informe o seu médico veterinário.

## 7. ESPÉCIES-ALVO

Bovinos e equinos.

## 8. DOSAGEM EM FUNÇÃO DA ESPÉCIE, VIA(S) E MODO DE ADMINISTRAÇÃO

Via de administração: endovenosa em bovinos e equinos.

### Equinos:

A dose recomendada é de 1,1 mg de flunixinina/kg de peso corporal, equivalente a 1 ml por 45 kg de peso corporal, uma vez por dia até 5 dias de acordo com a resposta clínica.

### Bovinos:

A dose recomendada é de 2,2 mg de flunixinina/kg de peso corporal, equivalente a 2 ml por 45 kg de peso corporal. Se necessário, repetir com 24 horas de intervalo, até 3 dias consecutivos.

Como a flunixinina pode produzir um efeito terapêutico em bovinos devido à sua atividade anti-inflamatória, pode mascarar a resistência em relação à terapia causal (ex: antibiótica).

## 9. INSTRUÇÕES COM VISTA A UMA UTILIZAÇÃO CORRETA

Deverá ser utilizada uma seringa apropriada para permitir a precisão da administração para a dosagem necessária. Este ponto é importante quando se administram pequenos volumes.

O medicamento veterinário não deverá ser misturado com outros medicamentos.

Evitar a introdução de contaminação.

A tampa não deve ser perfurada mais do que 50 vezes. Deve ser utilizada uma agulha de transfega para evitar o excesso de perfuração da tampa.

## 10. INTERVALOS DE SEGURANÇA

Bovinos: carne: 14 dias.  
leite: 48 horas.

Equinos: carne: 28 dias.

**Não administrar em éguas lactantes, que produzam leite para consumo humano.**

## **11. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO**

Manter fora da vista e do alcance das crianças.  
Conservar a temperatura inferior a 25°C.  
Conservar ao abrigo da luz, no interior da embalagem de cartão.

Prazo de validade após a primeira abertura do recipiente: 28 dias.

Quando o recipiente é perfurado (aberto), pela primeira vez, aplicando o prazo de validade que é especificado no folheto informativo, a data em que qualquer medicamento veterinário restante no recipiente deve ser eliminado deve ser aplicada. Esta data deve ser escrita no espaço fornecido no rótulo.

Não administrar depois de expirado o prazo de validade indicado no rótulo e na cartonagem, depois de {VAL}

## **12. ADVERTÊNCIA(S) ESPECIAL(AIS)**

A ulceração do trato gastrointestinal pode ser exacerbada pelos corticosteroides em animais que estejam a ser medicados com anti-inflamatórios não esteroides.  
Não administrar simultaneamente com outros anti-inflamatórios não-esteroides (AINEs) ou com menos de 24h de intervalo entre administrações.

Evitar a administração em animais desidratados, hipovolémicos ou hipotensos.  
Os anti-inflamatórios não-esteroides (AINEs), que inibem a síntese das prostaglandinas, de preferência não devem ser administrados a animais sujeitos a anestesia geral até que estejam completamente recuperados.  
Não administrar a animais gestantes.  
Não exceder a dose recomendada e a duração do tratamento.  
Evitar a administração intra-arterial.

Os equinos destinados a corridas e competição não devem ser utilizados nas mesmas quando necessitam de tratamento. A situação dos equinos recentemente tratados, deve ser abordada de acordo com os requisitos locais. Devem ser tomadas precauções adequadas de modo a assegurar o cumprimento dos regulamentos das competições.

Não administrar simultaneamente com outros anti-inflamatórios não-esteroides (AINEs) ou com menos de 24h de intervalo entre administrações. Alguns AINEs podem ligar-se fortemente às proteínas plasmáticas e competir com outras substâncias com estas mesmas características, podendo conduzir a efeitos tóxicos.

A utilização em animais com menos de 6 semanas de idade ou idosos envolve risco adicional. Se a utilização do medicamento nestas fases etárias não puder ser evitada, poderá ser necessário diminuir a dose e manter os animais em observação clínica cuidadosa.

Durante o tratamento deverá ser proporcionado um abastecimento adequado de água.

A causa da inflamação deverá ser determinada e tratada com terapia concomitante apropriada. A administração simultânea de medicamentos potencialmente nefrotóxicos, deve ser evitada.

Devido ao risco de lesão renal, não administrar concomitantemente com metoxiflurano.  
Devido ao excipiente propilenoglicol, o risco de vida por colapso pode ocorrer em casos raros.  
O medicamento tem, portanto, de ser administrado lentamente e à temperatura corporal.  
A administração deve ser interrompida imediatamente se surgirem sinais de intolerância e, se necessário, iniciar o tratamento para choque.  
A flunixinina meglumina é um anti-inflamatório não esteroide. A sobredosagem está associada com toxicidade gastrointestinal.  
Na ausência de estudos de compatibilidade, este medicamento veterinário não deve ser misturado com outros.

A flunixinina é tóxica para aves necrófagas. Não administrar a animais suscetíveis de entrar na cadeia alimentar da fauna silvestre. Em caso de morte ou sacrifício de animais tratados, garantir que os mesmos não sejam disponibilizados à fauna silvestre.

### **Precauções especiais a adotar pela pessoa que administra o medicamento veterinário aos animais**

Em caso de contacto acidental com a pele, lavar imediatamente com água e consulte imediatamente um médico.

Para evitar possíveis reações de sensibilidade, evitar o contacto com a pele.

O medicamento veterinário pode provocar reações em indivíduos sensíveis. Pessoas com hipersensibilidade às substâncias anti-inflamatórias não esteroides não devem manusear o medicamento veterinário. As reações podem ser graves.

### **13. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU DOS SEUS DESPERDÍCIOS, SE FOR CASO DISSO**

O medicamento veterinário não utilizado ou os seus desperdícios devem ser eliminados de acordo com os requisitos nacionais.

### **14. DATA DA ÚLTIMA APROVAÇÃO DO FOLHETO INFORMATIVO**

Março de 2023.

### **15. OUTRAS INFORMAÇÕES**

Apresentações:

Frascos multidoses de 50 ml, 100 ml e 250 ml.

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

A flunixinina é tóxica para aves necrófagas, no entanto a baixa exposição prevista conduz a um baixo risco.

#### **Distribuído por:**

Prodivet-ZN, S.A.

Av. Infante D. Henrique 333 H 3 piso Esc 41

1800-282 Lisboa

Portugal