

# NIGLUMINE 50 mg/ml

Zugelassen

- Flunixin meglumine

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

NIGLUMINE 50 mg/ml

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Rind

Pferd

Schwein

---

**Art der Anwendung:**

intravenöse Anwendung

intramuskuläre Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

5.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****intravenöse Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 4 Tag
- Milch. 24 Stunde
- Fleisch und Innereien. 4 Tag
- Milch. 24 Stunde

- 

**Pferd**

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 4 Tag
- Milch. 24 Stunde
- Fleisch und Innereien. 4 Tag
- Milch. 24 Stunde

**intramuskuläre Anwendung:**

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**QM01AG90

---

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Deutschland

---

**Verfügbar in:**

Deutschland

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Zulassungsdatum:**

4/07/2008

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

401141.00.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

21/05/2012

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Spanien

---

**Verfahrensnummer:**

ES/V/0127/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Bulgarien Deutschland Griechenland Ungarn Italien  
Niederlande Portugal Rumänien

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 30/07/2025

[Herunterladen](#)

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.