

NIGLUMINE 50 mg/ml

Zugelassen

- Flunixin meglumine

Produktidentifikation

Arzneimittel:

NIGLUMINE 50mg/ml solution for injection for cattle, horses and pigs

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:

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

Abgaberegulierung:

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

Dokumente

Etikettierung

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

Combined File of all Documents

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.