

NIGLUMINE

Autorizado

- Flunixin meglumine

Product identification

Nombre del medicamento:

NIGLUMINE

Niglumine 50 mg/ml, oplossing voor injectie voor runderen, paarden en varkens

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Caballos

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

5.00 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Withdrawal period by route of administration:**Vía intramuscular:****• Bovino**

- Meat and offal. 4 Día
- Milk. 24 Hora(s)

• Caballos

- Meat and offal. 28 Día

• Porcino

- Meat and offal. 28 Día

Vía intravenosa:**• Bovino**

- Meat and offal. 4 Día
- Milk. 24 Hora(s)

• Caballos

- Meat and offal. 28 Día

• Porcino

- Meat and offal. 28 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QM01AG90

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Países Bajos

Available in:

Países Bajos

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Calier S.A.

Marketing authorisation date:

16/06/2008

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Laboratorios Calier S.A.

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 101828

Fecha del cambio de estado de la autorización:

17/01/2022

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0127/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Alemania Grecia Hungría Italia Países Bajos
Portugal Rumania; Rumanía

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000043838>