

Megluvet, 50 mg/ml, solução injetável para bovinos, suínos e equinos

Autorizado

- Flunixin meglumine

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Megluvet, 50 mg/ml, solução injetável para bovinos, suínos e equinos

Principio activo:

Disponível únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Porcino

Caballos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponível únicamente en [English](#)

82.95 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Meat and offal. 7 Día
- Milk. 24 Hora(s) 2 lactações

-

Porcino

- Meat and offal. 18 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 7 Día

Vía intravenosa:

-

Bovino

- Meat and offal. 7 Día
- Milk. 24 Hora(s) 2 lactações

-

Porcino

- Meat and offal. 18 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 7 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QM01AG90

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Portugal

Disponible en:

Portugal

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Fatro S.p.A.

Fecha de autorización de comercialización:

29/04/2010

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Fatro S.p.A.

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

244/01/10NFVPT

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/08/2022

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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