

MEGLUXIN 50 mg/ml

Autorisé

- Flunixin meglumine

Identification du produit

Dénomination du médicament:

MEGLUXIN 50 mg/ml

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc
Bovins
Cheval

Voie d'administration:

Voie intramusculaire
Voie intraveineuse

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Porc

- Viande et abats. 17 day

Voie intraveineuse:

-

Bovins

- Viande et abats. 28 day

The product is not administered to horses whose milk is intended for human consumption.

- Viande et abats. 14 day

- Lait. 2 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QM01AG90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Roumanie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Romanian](#)

Disponible uniquement en [Romanian](#)

Disponible uniquement en [Romanian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Laboratorios Hipra S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

22/04/2007

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Laboratorios Hipra S.A.

Autorité responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numéro de l'autorisation:

160170

Date de modification du statut de l'autorisation:

29/10/2025

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.