

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

Autorisé

- Flunixin meglumine

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

NIGLUMINE 50 mg/ml

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

### Espèces cibles:

Bovins

Cheval

Porc

### Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Voie intramusculaire

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

5.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie intraveineuse:**

•

**Bovins**

- Viande et abats. 4 day
- Lait. 24 hour
- Viande et abats. 4 day
- Lait. 24 hour

•

**Cheval**

- Viande et abats. 28 day

•

**Bovins**

- Viande et abats. 4 day
- Lait. 24 hour
- Viande et abats. 4 day
- Lait. 24 hour

**Voie intramusculaire:**

•

**Porc**

- Viande et abats. 28 day

---

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

QM01AG90

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Allemagne

---

**Disponible en:**

Allemagne

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

4/07/2008

---

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

Laboratorios Calier S.A.

---

**Autorité responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

401141.00.00

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

21/05/2012

---

**État membre de référence:**

Espagne

**Numéro de procédure:**

ES/V/0127/001

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Bulgarie Allemagne Grèce Hongrie Italie Pays-Bas  
Portugal Roumanie

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Etiquetage

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

### Fichier combinant tous les documents

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

### Résumé des caractéristiques du produit

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

## Notice

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