

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

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.