

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

Autorisé

- Flunixin meglumine

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponível unicamente en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Cheval

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponível unicamente en [Anglais](#)

82.95 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

•

Bovins

- Viande et abats. 7 day
- Lait. 24 hour 2 lactações

•

Porc

- Viande et abats. 18 day

•

Cheval

- Viande et abats. 7 day

Voie intraveineuse:

•

Bovins

- Viande et abats. 7 day
- Lait. 24 hour 2 lactações

•

Porc

- Viande et abats. 18 day

•

Cheval

- Viande et abats. 7 day

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

QM01AG90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Portugal

Disponible en:

Portugal

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Portuguese

Disponible uniquement en Portuguese

Disponible uniquement en Portuguese

Disponible uniquement en Portuguese

Disponible uniquement en Portuguese

Disponible uniquement en Portuguese

Disponible uniquement en Portuguese

Disponible uniquement en Portuguese

Disponible uniquement en Portuguese

Disponible uniquement en Portuguese

Disponible uniquement en Portuguese

Disponible uniquement en Portuguese

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:

Fatro S.p.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

29/04/2010

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

Fatro S.p.A.

Autorité responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Numéro de l'autorisation:

244/01/10NFVPT

Date de modification du statut de l'autorisation:

1/08/2022

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 (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.