

File downloaded on 2026-07-10

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hr/600000055042>

MEGLUXIN 50 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO, CABALLOS Y PORCINO

Odobreno

- Flunixin meglumine

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

MEGLUXIN 50 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO, CABALLOS Y PORCINO

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Intravenski

Intramuskularno

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
50.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Intravenski:

-

Cattle

- Meat and offal. 4 day
- Milk. 24 sat
- Meat and offal. 4 day
- Milk. 24 sat

-

Horse

- Meat and offal. 5 day
- Milk. no withdrawal period

Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para el consumo humano

-

Cattle

- Meat and offal. 4 day
- Milk. 24 sat
- Meat and offal. 4 day
- Milk. 24 sat

Intramuskularno:

-

Pig

- Meat and offal. 24 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QM01AG90

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:**Opis paketa:**

Dostupan samo u [španjolski](#)

Dostupan samo u [španjolski](#)

Dostupan samo u [španjolski](#)

Dostupan samo u [španjolski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Laboratorios Hipra S.A.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

23/08/2004

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Laboratorios Hipra S.A.

Nadležno tijelo:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Broj odobrenja:

1586 ESP

Datum promjene statusa odobrenja:

23/08/2004

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.