

# MEGLUVET 50 mg/ml SOLUCIÓN INYECTABLE

Odobreno

- Flunixin meglumine

## Identifikacija proizvoda

**Naziv lijeka:**

MEGLUVET 50 mg/ml SOLUCIÓN INYECTABLE

---

**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](#)

---

**Put aplikacije:**

Intravenski

---

## 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

•

**Horse**

- Meat and offal. 4 day

- Milk. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en yeguas en lactación cuya leche se utiliza para consumo humano

---

**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:**

---

**Dostupan u:**

---

**Opis paketa:**

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:**

Super's Diana S.L.

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

27/03/2008

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Super's Diana S.L.

---

**Nadležno tijelo:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Broj odobrenja:**

1863 ESP

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

28/03/2008

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

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.

Označivanje

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