

File downloaded on 2026-06-30

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hr/600000093410>

# MEGLUFEN

Odobreno

- Flunixin meglumine

## Identifikacija proizvoda

### Naziv lijeka:

MEGLUFEN

### 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](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

### Put aplikacije:

Intramuskularno  
Intravenski

## Pojedinosti o proizvodu

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)  
5.00 gram / 100.00 mililitar

### Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

**Karencija prema putu aplikacije:****Intramuskularno:**

- 

**Horse (non food-producing)**

- Unspecified. 0 day

**Intravenski:**

- 

**Horse (non food-producing)**

- Unspecified. 0 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:**

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

**Opis paketa:**

Dostupan samo u [talijanski](#)

Dostupan samo u [talijanski](#)

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

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

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Izo S.r.l.

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

29/04/2011

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Izo S.r.l.

Izo S.r.l.

---

**Nadležno tijelo:**

Ministry Of Health

---

**Broj odobrenja:**

Ova informacija nije dostupna za ovaj proizvod.

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

29/04/2011

---

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

## Dokumenti

Combined File of all Documents

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