

# NIGLUMINE

Viðurkennt

- Flunixin meglumine

## Product identification

### Heiti lyfs:

NIGLUMINE

НИГЛУМИН 50 мг/мл инжекционен разтвор за говеда, коне и прасета

### Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

### Dýrategundir:

Nautgripir

Hestur

Svín

### Íkomuleið:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

## Product details

### Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

5.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

### Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

**Withdrawal period by route of administration:****Til notkunar í vöðva:****• Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 4 dagar
- Mjólk. 24 klukkustundir

**• Hestur**

- Kjöt og innmatur. 28 dagar

**• Svín**

- Kjöt og innmatur. 28 dagar

**Til notkunar í bláæð:****• Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 4 dagar
- Mjólk. 24 klukkustundir

**• Hestur**

- Kjöt og innmatur. 28 dagar

**• Svín**

- Kjöt og innmatur. 28 dagar

---

**ATC flokkun (dýralyf):**

QM01AG90

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða markaðsleyfis:**

Gilt

---

**Authorised in:**

Búlgaría

---

**Available in:**

Búlgaría

---

**Áletrun:**

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Lagagrundvöllur vöruleyfis:**

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

20/06/2008

---

**Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Bulgarian Agency For Food Safety

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

0022-1717-24.02.2012

---

**Dagsetning leyfisbreytingar:**

24/02/2012

---

**Umsjónarland (RMS):**

Spánn

---

**Númer verkferlis:**

ES/V/0127/001

---

**Þátttökulönd (CMS):**

Austurríki Belgía Búlgaría Þýskaland Grikkland Ungverjaland Ítalía Holland  
Portúgal Rúmenía

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000043818>