

MEGLUXIN 50 mg/ml

Autorizzato

- Flunixin meglumine

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

MEGLUXIN 50 mg/ml

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

bovini

Cavallo

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

50.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso intramuscolare:**

-

Suino

- carni e frattaglie. 17 giorno

Uso endovenoso:

-

bovini

- carni e frattaglie. 28 giorno

The product is not administered to horses whose milk is intended for human consumption.

- carni e frattaglie. 14 giorno

- latte. 2 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QM01AG90

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Romania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Disponibile solo in [English](#)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Laboratorios Hipra S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

22/04/2007

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Laboratorios Hipra S.A.

Autorità responsabile:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numero di autorizzazione:

160170

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

29/10/2025

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.