

# NIGLUMINE 50mg/ml solution for injection for cattle, horses and pigs

Autorizzato

- Flunixin meglumine

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

NIGLUMINE 50mg/ml solution for injection for cattle, horses and pigs

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

bovini

Cavallo

Suino

---

### **Via di somministrazione:**

Uso endovenoso

Uso intramuscolare

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

5.00 grammo(i) / 100.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

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

**Uso endovenoso:**

•

**bovini**

- carni e frattaglie. 4 giorno
- latte. 24 ora
- carni e frattaglie. 4 giorno
- latte. 24 ora

•

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 28 giorno

•

**bovini**

- carni e frattaglie. 4 giorno
- latte. 24 ora
- carni e frattaglie. 4 giorno
- latte. 24 ora

**Uso intramuscolare:**

•

**Suino**

- carni e frattaglie. 28 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:**

Germania

---

**Disponibile in:**

Germania

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

4/07/2008

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

401141.00.00

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

21/05/2012

---

**Stato membro di riferimento:**

Spagna

---

**Numero di procedura:**

ES/V/0127/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Bulgaria Germania Grecia Ungheria Italia Paesi Bassi  
Portogallo Romania

---

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

## Documenti

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

File combinato di tutti i documenti

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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