

NIGLUMINE

Autorizado

- Flunixin meglumine

Product identification

Nome do medicamento:

NIGLUMINE

NIGLUMINE 50 mg/ml oldatos injekció szarvasmarha, sertés és ló részére A.U.V.

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via intravenosa

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em English
5.00 grama(s) / 100.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Withdrawal period by route of administration:

Via intramuscular:

• **Cattle**

- Meat and offal. 4 dia
- Milk. 24 hora

• **Horse**

- Meat and offal. 28 dia

• **Pig**

- Meat and offal. 28 dia

Via intravenosa:

• **Cattle**

- Meat and offal. 4 dia
- Milk. 24 hora

• **Horse**

- Meat and offal. 28 dia

• **Pig**

- Meat and offal. 28 dia
-

Código anatômico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QM01AG90

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Hungria

Available in:

Hungria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Laboratorios Calier S.A.

Marketing authorisation date:

18/08/2008

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Laboratorios Calier S.A.

Autoridade responsável:

National Food Chain Safety Office

Número da autorização:

2436/X/08 MgSzH ÁTI

Data de alteração do estado de autorização:

18/08/2008

Estado-Membro de referência:

Espanha

Número de procedimento:

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária Alemanha Grécia Hungria Itália Países Baixos
Portugal Roménia

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

Documents

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.