

# ALIVOS, flunixin meglumina, soluzione iniettabile per bovini, suini ed equini

Autorizado

- Flunixin meglumine

## Product identification

### **Nome do medicamento:**

ALIVOS, flunixin meglumina, soluzione iniettabile per bovini, suini ed equini

---

### **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](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

---

### **Via de administração:**

Via intramuscular

Via intravenosa

---

## Product details

### **Substância ativa / Dosagem:**

Disponível apenas em [English](#)  
82.95 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Solução injetável

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Via intramuscular:**

- **Cattle**

- Milk. 48 hora pari a 4 mungiture
- Meat and offal. 7 dia

- **Pig**

- Meat and offal. 18 dia

- **Horse (food producing)**

- Meat and offal. 7 dia

Usò non autorizzato in equidi che producono alimenti per il consumo umano

#### **Via intravenosa:**

- **Cattle**

- Milk. 48 hora pari a 4 mungiture
- Meat and offal. 7 dia

- **Pig**

- Meat and offal. 18 dia

- **Horse (food producing)**

- Meat and offal. 7 dia

Usò non autorizzato in equidi che producono alimenti per il consumo umano

---

### **Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):**

QM01AG90

---

**Estatuto jurídico do fornecimento:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Valid

---

**Authorised in:**

Itália

---

**Available in:**

Itália

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [Italian](#)

Disponível apenas em [Italian](#)

Disponível apenas em [Italian](#)

Disponível apenas em [Italian](#)

Disponível apenas em [Italian](#)

Disponível apenas em [Italian](#)

Disponível apenas em [Italian](#)

Disponível apenas em [Italian](#)

Disponível apenas em [Italian](#)

Disponível apenas em [Italian](#)

Disponível apenas em [Italian](#)

Disponível apenas em [Italian](#)

---

## 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:**

Fatro S.p.A.

---

**Marketing authorisation date:**

Esta informação não está disponível para este medicamento.

---

**Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:**

Fatro S.p.A.

---

**Autoridade responsável:**

Ministry Of Health

---

**Número da autorização:**

Esta informação não está disponível para este medicamento.

---

**Data de alteração do estado de autorização:**

29/01/2019

---

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

## Documents

Combined File of all Documents

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091012>