

Megluvet, 50 mg/ml, solução injetável para bovinos, suínos e equinos

Autorizado

- Flunixin meglumine

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Megluvet, 50 mg/ml, solução injetável para bovinos, suínos e equinos

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via intravenosa

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
82.95 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Cattle

- Meat and offal. 7 dia
- Milk. 24 hora 2 lactações

-

Pig

- Meat and offal. 18 dia

-

Horse

- Meat and offal. 7 dia

Via intravenosa:

-

Cattle

- Meat and offal. 7 dia
- Milk. 24 hora 2 lactações

-

Pig

- Meat and offal. 18 dia

-

Horse

- Meat and offal. 7 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QM01AG90

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Portugal

Disponibilidade:

Portugal

Descrição da embalagem:

Caixa de cartão contendo um frasco de 50 ml de vidro incolor Tipo I fechado com uma tampa de borracha e selado com rolha de alumínio.

Caixa de cartão contendo um frasco de 500 ml de politereftalato de etila fechado com tampa de borracha e selado com tampa de alumínio.

Caixa de cartão contendo um frasco de 250 ml de politereftalato de etila fechado com tampa de borracha e selado com tampa de alumínio.

Caixa de cartão contendo um frasco de 100 ml de politereftalato de etila fechado com tampa de borracha e selado com tampa de alumínio.

Caixa de cartão contendo um frasco de 50 ml de politereftalato de etila fechado com tampa de borracha e selado com tampa de alumínio.

Caixa de cartão contendo um frasco de 500 ml de vidro incolor Tipo I fechado com uma tampa de borracha e selado com rolha de alumínio.

Caixa de cartão contendo um frasco de 500 ml de propileno fechado com tampa de borracha e selado com rolha de alumínio.

Caixa de cartão contendo um frasco de 250 ml de propileno fechado com tampa de borracha e selado com rolha de alumínio.

Caixa de cartão contendo um frasco de 100 ml de propileno fechado com tampa de borracha e selado com rolha de alumínio.

Caixa de cartão contendo um frasco de 50 ml de propileno fechado com tampa de borracha e selado com rolha de alumínio.

Caixa de cartão contendo um frasco de 250 ml de vidro incolor Tipo I fechado com uma tampa de borracha e selado com rolha de alumínio.

Caixa de cartão contendo um frasco de 100 ml de vidro incolor Tipo I fechado com uma tampa de borracha e selado com rolha de alumínio.

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Fatro S.p.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

29/04/2010

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Fatro S.p.A.

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

244/01/10NFVPT

Data da alteração do estado de autorização:

1/08/2022

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents