

File downloaded on 2026-06-17

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sv/600000055042>

# MEGLUXIN 50 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO, CABALLOS Y PORCINO

Godkänd

- Flunixin meglumine

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

MEGLUXIN 50 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO, CABALLOS Y PORCINO

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Nöt

Häst

Svin

### Administreringsväg:

Intravenös användning

Intramuskulär användning

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, lösning

---

**Karenstid per administreringsväg:**

**Intravenös användning:**

•

**Nöt**

- Meat and offal. 4 dygn
- Milk. 24 timme
- Meat and offal. 4 dygn
- Milk. 24 timme

•

**Häst**

- Meat and offal. 5 dygn
- Milk. no withdrawal period

Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para el consumo humano

•

**Nöt**

- Meat and offal. 4 dygn
- Milk. 24 timme
- Meat and offal. 4 dygn
- Milk. 24 timme

**Intramuskulär användning:**

•

**Svin**

- Meat and offal. 24 dygn

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QM01AG90

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Spanien

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på spanska

Finns tillgänglig endast på spanska

Finns tillgänglig endast på spanska

Finns tillgänglig endast på spanska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Godkännandedatum:**

23/08/2004

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Ansvarig myndighet:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Godkännandenummer:**

1586 ESP

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

23/08/2004

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

### Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

### Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.