

Meflosyl 50 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, suini, equini e per equidi non destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano

Разрешен

- Flunixin meglumine

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Meflosyl 50 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, suini, equini e per equidi non destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

коне, от които не се добива храна за консумация от хора

свиня

говеда

кон

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Интравенозно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

свиня

- Meat and offal. 16 day

-

говеда

- Meat and offal. 19 day per via IM

- Milk. 48 hour
4 mungiture

-

кон

- Meat and offal. 14 day

Usò non consentito in equidi che producono latte per il consumo umano

Интравенозно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 3 day

- Milk. 48 hour
pari a 4 mungiture

-

свиня

- Meat and offal. 16 day

•

кон

- Meat and offal. 14 day

Usò non consentito in equidi che producono latte per il consumo umano

Ветеринарномедицински Анато̀мо-Терапевтичен (АТСvet) Код:

QM01AG90

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Италиански

Налично само в Италиански

Налично само в Италиански

Налично само в Италиански

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански

Притежател на разрешение за търговия:

Zoetis Italia S.r.l.

Дата на разрешение за търговия:

21/04/1995

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Отговорен орган:

Ministry Of Health

Номер на разрешението за търговия:

101604

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

21/04/2010

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.