

MEFLOSYL injekčný roztok

Registrováno

- Flunixin meglumine

Identifikace přípravku

Název léčiva:

MEFLOSYL injekčný roztok

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Kůň (koně, kteří nejsou určeni pro lidskou spotřebu)

Cesta podání:

Intravenózní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)
83.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intravenózní podání:

-

Kůň (koně, kteří nejsou určeni pro lidskou spotřebu)

- All relevant tissues. no withdrawal period

Do not use in horses whose meat is intended for human consumption

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QM01AG90

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Slovensko

Dostupné v:

Slovensko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Slovak](#)

Dostupné pouze v [Slovak](#)

Dostupné pouze v [Slovak](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

Datum registrace:

13/05/1999

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Příslušný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Registrační číslo:

96/047/99-S

Datum změny stavu registrace:

13/05/1999

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.