

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

Registrováno

- Flunixin meglumine

## Identifikace přípravku

### **Název léčiva:**

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

### **Léčivá látka:**

Dostupné pouze v [English](#)

### **Cílové druhy:**

Kůň (koně, kteří nejsou určeni pro lidskou spotřebu)

Prase

Skot

Kůň

### **Cesta podání:**

Intramuskulární podání

Intravenózní podání

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

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

---

### Léková forma:

Injekční roztok

---

### Ochranná lhůta podle cesty podání:

#### Intramuskulární podání:

- 

##### Prase

- Maso. 16 day

- 

##### Skot

- Maso. 19 day per via IM

- Mléko. 48 hour 4 mungiture

- 

##### Kůň

- Maso. 14 day

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

#### Intravenózní podání:

- 

##### Skot

- Maso. 3 day

- Mléko. 48 hour pari a 4 mungiture

- 

##### Prase

- Maso. 16 day

•

**Kůň**

- Maso. 14 day

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

---

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

QM01AG90

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Itálie

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [Italian](#)

Dostupné pouze v [Italian](#)

Dostupné pouze v [Italian](#)

Dostupné pouze v [Italian](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

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

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Zoetis Italia S.r.l.

---

**Datum registrace:**

21/04/1995

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Příslušný orgán:**

Ministry Of Health

---

**Registrační číslo:**

101604

---

**Datum změny stavu registrace:**

21/04/2010

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

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