

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

Zugelassen

- Flunixin meglumine

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Pferd, nicht zur Lebensmittelproduktion
Schwein
Rind
Pferd

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung
intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 16 Tag

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 19 Tag per via IM

- Milch. 48 Stunde
4 mungiture

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

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

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 3 Tag

- Milch. 48 Stunde
pari a 4 mungiture

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 16 Tag

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

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

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QM01AG90

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Italien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Zoetis Italia S.r.l.

Zulassungsdatum:

21/04/1995

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

101604

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

21/04/2010

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.