

# Meflosyl 50 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Pferde und Schweine

Zugelassen

- Flunixin meglumine

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Meflosyl 50 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Pferde und Schweine

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Rind

Pferd

Schwein

---

**Art der Anwendung:**

intravenöse Anwendung

intramuskuläre Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

83.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**intravenöse Anwendung:**

•

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 4 Tag
- Milch. 24 Stunde

•

**Pferd**

- Milch. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

**intramuskuläre Anwendung:**

•

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 24 Tag

---

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

QM01AG90

---

**Abgaberegung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Deutschland

---

**Packungsbeschreibung:**

(ID1) 100 Milliliter: Faltschachtel (Pappe) mit 1 Durchstechflasche (Glas Typ I) mit 100 Milliliter, verschlossen mit Verschlusskappe (Aluminium) und Stopfen (Brombutylkautschuk)

(ID2) 50 Milliliter: Faltschachtel (Pappe) mit 1 Durchstechflasche (Glas Typ I) mit 50 Milliliter, verschlossen mit Verschlusskappe (Aluminium) und Stopfen (Brombutylkautschuk)

(ID3) 250 Milliliter: Faltschachtel (Pappe) mit 1 Durchstechflasche (Glas Typ I) mit 250 Milliliter, verschlossen mit Verschlusskappe (Aluminium) und Stopfen (Brombutylkautschuk)

---

## Zusätzliche Informationen

### **Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

### **Zulassungsinhaber:**

Zoetis Deutschland GmbH

---

### **Zulassungsdatum:**

4/08/2001

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

### **Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

### **Zulassungsnummer:**

400513.00.00

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

10/03/2010

---

### **Referenzmitgliedstaat:**

Deutschland

---

**Verfahrensnummer:**

DE/V/0393/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Tschechische Republik Niederlande Portugal Slowakei

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 26/05/2026

Herunterladen