

Meflosyl 50 mg/ml solución iniettable para bovinos, porcinos, equinos y para equinos no destinados a la producción de alimentos para el consumo humano

Autorizado

- Flunixin meglumina

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Meflosyl 50 mg/ml solución iniettable para bovinos, porcinos, equinos y para equinos no destinados a la producción de alimentos para el consumo humano

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos no destinados a consumo humano

Porcino

Bovino

Caballos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English
50.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Porcino

- Meat and offal. 16 Día

-

Bovino

- Meat and offal. 19 Día per via IM

- Milk. 48 Hora(s) 4 mungiture

-

Caballos

- Meat and offal. 14 Día

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

Vía intravenosa:

-

Bovino

- Meat and offal. 3 Día

- Milk. 48 Hora(s) pari a 4 mungiture

-

Porcino

- Meat and offal. 16 Día

•

Caballos

- Meat and offal. 14 Día

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

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QM01AG90

Condiciones de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Italia

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [Italian](#)

Disponibile únicamente en [Italian](#)

Disponibile únicamente en [Italian](#)

Disponibile únicamente en [Italian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponibile únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis Italia S.r.l.

Fecha de autorización de comercialización:

21/04/1995

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

101604

Fecha de modificación del estado de la autorización:

21/04/2010

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.