

MEFLOSYL injekčný roztok

Autorisé

- Flunixin meglumine

Identification du produit

Dénomination du médicament:

MEFLOSYL injekčný roztok

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Cheval (non producteur de denrées)

Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
83.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intraveineuse:

-

Cheval (non producteur de denrées)

- Tous les tissus éligibles. no withdrawal period

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

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QM01AG90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Slovaquie

Disponible en:

Slovaquie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Slovak](#)

Disponible uniquement en [Slovak](#)

Disponible uniquement en [Slovak](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

13/05/1999

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autorité responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numéro de l'autorisation:

96/047/99-S

Date de modification du statut de l'autorisation:

13/05/1999

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.