

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

Autorisé

- Flunixin meglumine

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

### Substance(s) active(s):

Disponibile uniquement en Anglais

### Espèces cibles:

Cheval (non producteur de denrées)

Porc

Bovins

Cheval

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

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

---

### **Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie intramusculaire:**

- 

##### **Porc**

- Viande et abats. 16 day

- 

##### **Bovins**

- Viande et abats. 19 day per via IM

- Lait. 48 hour  
4 mungiture

- 

##### **Cheval**

- Viande et abats. 14 day

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

#### **Voie intraveineuse:**

- 

##### **Bovins**

- Viande et abats. 3 day

- Lait. 48 hour  
pari a 4 mungiture

- 

##### **Porc**

- Viande et abats. 16 day

•

**Cheval**

- Viande et abats. 14 day

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

---

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

QM01AG90

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Italie

---

**Description des conditionnements:**

Disponibile unicamente en [Italian](#)

Disponibile unicamente en [Italian](#)

Disponibile unicamente en [Italian](#)

Disponibile unicamente en [Italian](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponibile unicamente en [Anglais](#) [Italian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Zoetis Italia S.r.l.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

21/04/1995

---

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

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Autorité responsable:**

Ministry Of Health

---

**Numéro de l'autorisation:**

101604

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

21/04/2010

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

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