

File downloaded on 2026-06-17

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hu/600000101120>

MEFLOSYL 5%

Nem engedélyezett

- Flunixin meglumine

Termék azonosítása

Készítmény neve:

MEFLOSYL 5%

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

ló
szarvasmarha
sertés

Alkalmazás módja:

Intravénás alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)
83.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intravénás alkalmazás:

-

ló

- Meat and offal. 7 day

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 8 day

- Milk. 24 hour

-

sertés

- Meat and offal. 14 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QM01AG90

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Surrendered

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Zoetis Belgium

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

3/11/2011

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Felelős hatóság:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Engedély száma:

130166

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

4/03/2024

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.