

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

Heimilað

- Flunixin meglumine

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

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

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Hestur (ekki til matvælaframleiðslu)

Svín

Nautgripir

Hestur

### Leið stjórnýslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

# Upplýsingar um lyf

## **Virkt efni og styrkur:**

Aðeins fáanlegt í enska  
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

## **Lyfjaform:**

Stungulyf, lausn

---

## **Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**

### **Til notkunar í vöðva:**

- 

#### **Svín**

- Kjöt og innmatur. 16 dagar

- 

#### **Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 19 dagar per via IM

- Mjólk. 48 klukkustundir 4 mungiture

- 

#### **Hestur**

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

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

### **Til notkunar í bláæð:**

- 

#### **Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 3 dagar

- Mjólk. 48 klukkustundir pari a 4 mungiture

- 

#### **Svín**

- Kjöt og innmatur. 16 dagar

•

**Hestur**

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

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

---

**ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QM01AG90

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Ítalía

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í ítalska

Aðeins fáanlegt í ítalska

Aðeins fáanlegt í ítalska

Aðeins fáanlegt í ítalska

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fáanlegt í enska ítalska

---

**Markaðsleyfishafi:**

Zoetis Italia S.r.l.

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

21/04/1995

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Ministry Of Health

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

101604

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

21/04/2010

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.