

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

Autorizzato

- Flunixin meglumine

Product identification

Denominazione del medicinale:

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

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cavallo (non destinato alla produzione di alimenti)

Suino

bovini

Cavallo

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in English

50.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso intramuscolare:

-

Cavallo (non destinato alla produzione di alimenti)

-

Suino

- carni e frattaglie. 16 giorno

-

bovini

- carni e frattaglie. 19 giorno per via IM

- latte. 48 ora 4 mungiture

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 14 giorno

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

Uso endovenoso:

-

Cavallo (non destinato alla produzione di alimenti)

-

bovini

- carni e frattaglie. 3 giorno

- latte. 48 ora
pari a 4 mungiture

-

Suino

- carni e frattaglie. 16 giorno

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 14 giorno

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

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QM01AG90

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Italia

Descrizione della confezione:

Flacone in vetro trasparente di tipo I da 100 ml, con tappo in gomma e ghiera in alluminio, per bovini, suini, equini

Flacone in vetro trasparente di tipo I da 250 ml, con tappo in gomma e ghiera in alluminio, per bovini, suini, equini

Flacone in vetro trasparente di tipo I da 50 ml, con tappo in gomma e ghiera in alluminio, per bovini, suini, equini

Flacone in vetro trasparente di tipo I da 50 ml, con tappo in gomma e ghiera in alluminio, per equidi non destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12, paragrafo 3, della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Zoetis Italia S.r.l

Marketing authorisation date:

21/04/1995

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

101604

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

21/04/2010

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

File combinato di tutti i documenti

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000086979>