

# MEFLOSYL injekčný roztok

Autorizat

- Flunixin meglumine

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

MEFLOSYL injekčný roztok

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

**Specia țintă:**

Cal (care nu este destinat producției de alimente)

**Calea de administrare:**

Administrare intravenoasă

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)  
83.30 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

**Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare intravenoasă:**

•

**Cal (care nu este destinat producției de alimente)**

- All relevant tissues. no withdrawal period

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

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QM01AG90

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibil în:**

Slovakia

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Slovacă](#)

Disponibile numai în [Slovacă](#)

Disponibile numai în [Slovacă](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

---

**Data autorizației de comercializare:**

13/05/1999

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numărul autorizației:**

96/047/99-S

---

**Data modificării statusului autorizației:**

13/05/1999

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.