

# Meflosyl 5 % injectable oplossing voor injectie voor runderen en paarden

Autorizat

- Flunixin

## Identificarea produsului

### **Denumirea medicamentului:**

Meflosyl 5 % injectable oplossing voor injectie voor runderen en paarden

### **Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

### **Specia țintă:**

Cal

Bovine

### **Calea de administrare:**

Administrare intravenoasă

## Detalii produs

### **Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

50.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

### **Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

---

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

**Administrare intravenoasă:**

•

**Cal**

- Carne și organe. 28 zi

•

**Bovine**

- Carne și organe. 10 zi

- Lapte. 2 zi

---

**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:**

Netherlands

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Olandeză](#)

Disponibile numai în [Olandeză](#)

---

## 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 B.V.

---

**Data autorizației de comercializare:**

22/01/1998

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Medicines Evaluation Board

---

**Numărul autorizației:**

REG NL 8619

---

**Data modificării statusului autorizației:**

8/07/2021

---

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 această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.