

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

Godkänd

- Flunixin meglumine

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Häst (ej avsedd för livsmedelsproduktion)

Svin

Nöt

Häst

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Intravenös användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Svin

- Meat and offal. 16 dygn

-

Nöt

- Meat and offal. 19 dygn per via IM

- Milk. 48 timme
4 mungiture

-

Häst

- Meat and offal. 14 dygn

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

Intravenös användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 3 dygn

- Milk. 48 timme
pari a 4 mungiture

-

Svin

- Meat and offal. 16 dygn

•

Häst

- Meat and offal. 14 dygn

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

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QM01AG90

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Italien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på italienska

Finns tillgänglig endast på italienska

Finns tillgänglig endast på italienska

Finns tillgänglig endast på italienska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Zoetis Italia S.r.l.

Godkännandedatum:

21/04/1995

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Ansvarig myndighet:

Ministry Of Health

Godkännandenummer:

101604

Datum för ändring av godkännandestatus:

21/04/2010

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.