

Animeloxan, 20 mg/ml, solution for injection for cattle, pigs and horses

Registrováno

- Meloxicam

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Animeloxan, 20 mg/ml, solution for injection for cattle, pigs and horses

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Kůň

Prase

Cesta podání:

Intravenózní podání

Subkutánní podání

Intramuskulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v English
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intravenózní podání:

•

Skot

- Mléko. 5 day

- Maso. 15 day

•

Kůň

- Mléko. no withdrawal period

Do not use in horses producing milk for human consumption.

- Maso. 5 day

Subkutánní podání:

•

Skot

- Mléko. 5 day

- Maso. 15 day

Intramuskulární podání:

•

Prase

- Maso. 8 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QM01AC06

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Řecko

Dostupné v:

Řecko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

aniMedica GmbH

Datum registrace:

5/12/2019

Výrobní místa s propouštěním šarží:

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

Příslušný orgán:

National Organization For Medicines

Registrační číslo:

17585/14-02-2025/K-0239001

Datum změny stavu registrace:

13/02/2025

Referenční členský stát:

Německo

Číslo procedury:

DE/V/0311/002

Dotčený členský stát:

Rakousko Bulharsko Kypr Česko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Řecko Maďarsko Irsko Itálie Lotyšsko Litva Nizozemsko Polsko Portugalsko
Rumunsko Slovensko Španelsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.