

# 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:**

Kypr

---

**Dostupné v:**

Kypr

---

**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:**

18/09/2019

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

---

**Příslušný orgán:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Registrační číslo:**

CY00758V

---

**Datum změny stavu registrace:**

18/09/2019

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

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

2401470-paren-20190828.rtf