

Melosolute 5 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Schweine, Hunde und Katzen

Zugelassen

- Meloxicam

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Melosolute 5 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Schweine, Hunde und Katzen

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Schwein

Hund

Katze

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 15 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 15 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 15 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QM01AC06

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Zulassungsdatum:

11/05/2012

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

401591.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

9/11/2017

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0164/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Frankreich Deutschland Ungarn

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Final PuAR Melosolute NL_V_0164_001-002_DC.docx.pdf