

Melovem 20 mg/ml - Solution for injection (Horse, Cattle, Pig)

Zugelassen

- Meloxicam

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Melovem 20 mg/ml - Solution for injection (Horse, Cattle, Pig)

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Pferd

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 15 Tag 15 days

- Milch. 5 Tag 5 days

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

5 days. Not authorised to use in horses producing milk for human consumption.

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 5 Tag 5 days

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 15 Tag 15 days

- Milch. 5 Tag 5 days

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

5 days. Not authorised to use in horses producing milk for human consumption.

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 5 Tag 5 days

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 15 Tag 15 days

- Milch. 5 Tag 5 days

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

5 days. Not authorised to use in horses producing milk for human consumption.

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 5 Tag 5 days

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

QM01AC06

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Zypern , Tschechische Republik , Dänemark , Estland , Finnland , Frankreich , Deutschland , Griechenland , Ungarn , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Niederlande , Norwegen , Polen , Portugal , Rumaenien , Slowakei , Slowenien , Spanien , Schweden ,

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

Verfügbar in:

Belgien , Bulgarien , Deutschland , Dänemark , Estland , Finnland , Frankreich , Griechenland , Irland , Italien , Lettland , Litauen , Luxemburg , Niederlande ,

Norwegen , Polen , Portugal , Rumaenien , Schweden , Spanien , Ungarn ,
United Kingdom (Northern Ireland) , Zypern , Österreich

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:

Dopharma Research B.V.

Zulassungsdatum:

7/07/2009

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Dopharma B.V.

Zuständige Behörde:

European Commission

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

25/09/2013

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 3/12/2025

[Herunterladen](#)

ema-puar-v0152-melovem-vra-0015-en.pdf

ema-puar-melovem-v-000152-referral-a82-0014-en.pdf

ema-puar-melovem-v-152-par-en.pdf

ema-puar-melovem-v-152-var-x-0003-en.pdf

ema-puar-melovem-v-152-var-x-0004-en.pdf