

Metacam 40 mg/ml - Solution for injection (cattle, horses)

Zugelassen

- Meloxicam

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Metacam 40 mg/ml - Solution for injection (cattle, horses)

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Pferd

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Presentation_strength:40 mg Reference:Ph.Eur. Index:0

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intravenöse Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 15 Tag 15 days

- Milch. 5 Tag 5 days

•

Pferd

- 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

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:

Frankreich , Spanien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

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

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Zulassungsdatum:

7/01/1998

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Labiana Life Sciences S.A.

Zuständige Behörde:

European Commission

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

9/04/2015

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 5/12/2024

[Herunterladen](#)

ema-puar-v33-metacam-ii0084-en.pdf

ema-puar-v33-metacam-vra0151g-en.pdf

ema-puar-metacam-v-033-par-en.pdf

ema-puar-metacam-novem-var-ws-0264-en.pdf

ema-puar-metacam-v-033-var-ii-0127-en.pdf

ema-puar-metacam-v-033-var-x-0107-en.pdf

ema-puar-metacam-v-033-var-x-0119-en.pdf