

# Loxicom 20 mg/ml - Solution for injection (cattle, pigs, horses)

Autorisiert

- Meloxicam

## Product identification

### **Name des Arzneimittels:**

Loxicom 20 mg/ml - Solution for injection (cattle, pigs, horses)

---

### **Arzneilicher Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [English](#)

---

### **Zieltierart(en):**

Rind

Pferd

Schwein

---

### **Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

---

## Product details

### **Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [English](#)

Presentation\_strength:20 mg Reference:B P Index:0

---

### **Darreichungsform:**

**Withdrawal period by route of administration:  
intramuskuläre Anwendung:**

•

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 15 Tag 15 days

- Milch. 5 Tag 5 days

•

**Pferd**

- Fleisch und Innereien. 5 Tag 5 days

•

**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

•

**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

•

## **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 5 Tag 5 days

---

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

QM01AC06

---

### **Abgaberegung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Authorised 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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

---

## Additional information

### **Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Zulassungsinhaber:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

### **Marketing authorisation date:**

10/02/2009

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

---

### **Zuständige Behörde:**

European Commission

---

### **Zulassungsnummer:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

13/07/2011

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 31/07/2024

Herunterladen

ema-puar-loxicom-v-141-var-x-0009-en.pdf

ema-puar-loxicom-v-141-par-en.pdf

ema-puar-loxicom-v-141-var-x-0005-en.pdf

ema-puar-loxicom-v-141-var-x-0003-en.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000004200>