

# Meloxidolor 5 mg/ml - Solution for injection

Zugelassen

- Meloxicam

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Meloxidolor 5 mg/ml - Solution for injection

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

### **Zieltierarten:**

Rind

Hund

Katze

Schwein

### **Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Presentation\_strength:5 mg Reference:Ph.Eur Index:0

---

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**intramuskuläre Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 15 Tag 15 days

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 5 Tag 5 days

**intravenöse Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 15 Tag 15 days

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 5 Tag 5 days

**subkutane Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 15 Tag 15 days

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 5 Tag 5 days

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):**

QM01AC06

---

**Abgaberegelung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litausch  
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 litausch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

**Packungsbeschreibung:**

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:**

Le Vet Beheer B.V.

---

**Zulassungsdatum:**

22/04/2013

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Produlab Pharma B.V.

**Zuständige Behörde:**

European Commission

**Zulassungsnummer:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

4/04/2016

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

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

## Dokumente

Combined File of all Documents

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 5/11/2025

[Herunterladen](#)

ema-puar-meloxidolor-v-2590-par-en.pdf