

# Animeloxan, 20 mg/ml, solution for injection for cattle, pigs and horses

Zugelassen

- Meloxicam

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Animeloxan, 20 mg/ml, solution for injection for cattle, pigs and horses

Animeloxan, 20 mg/ml, roztok na injekcie pre hovädzí dobytok, ošípané a kone

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

### **Zieltierarten:**

Rind

Pferd

Schwein

### **Art der Anwendung:**

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

intramuskuläre Anwendung

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch  
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

#### **intravenöse Anwendung:**

- 

##### **Rind**

- Milch. 5 Tag
- Fleisch und Innereien. 15 Tag

- 

##### **Pferd**

- Milch. no withdrawal period

Do not use in horses producing milk for human consumption.

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

#### **subkutane Anwendung:**

- 

##### **Rind**

- Milch. 5 Tag
- Fleisch und Innereien. 15 Tag

#### **intramuskuläre Anwendung:**

- 

##### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 8 Tag
- 

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

QM01AC06

---

**Abgaberegellung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Slowakei

---

**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 italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

aniMedica GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

18/12/2019

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

**Zulassungsnummer:**

96/054/MR/19-S

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

18/12/2019

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Deutschland

---

**Verfahrensnummer:**

DE/V/0311/002

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Bulgarien Zypern Tschechische Republik Estland Griechenland  
Ungarn Irland Italien Lettland Litauen Niederlande Polen Portugal  
Rumaenien Slowakei Spanien

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)  
[isländisch](#) [Norwegian](#)

---

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

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