

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

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

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Rumaenien

Verfügbar in:

Rumaenien

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:

26/08/2019

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

Zuständige Behörde:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Zulassungsnummer:

240117

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

26/01/2025

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Kombinierte Datei aller Dokumente

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