

# 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:**

Griechenland

---

**Verfügbar in:**

Griechenland

---

**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:**

5/12/2019

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

National Organization For Medicines

---

**Zulassungsnummer:**

17585/14-02-2025/K-0239001

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

13/02/2025

---

**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](http://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.

Packungsbeilage

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