

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

Autorisiert

- Meloxicam

Product identification

Name des Arzneimittels:

Animeloxan, 20 mg/ml, solution for injection for cattle, pigs and horses
Animeloxan 20 mg/ml, injekcinis tirpalas galvijams, kiaulėms ir arkliams

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind
Pferd
Schwein

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung
subkutane Anwendung
intramuskuläre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:

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

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Litauen

Available in:

Litauen

Beschreibung der Verpackung:

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:

aniMedica GmbH

Marketing authorisation date:

4/06/2019

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

Zuständige Behörde:

State Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

LT/2/19/2541/001-004

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

4/06/2019

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

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

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

RV2541.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000098650>