

Melovem 5 mg/ml - Solution for injection (Cattle, Pig)

Εγκεκριμένο

- Meloxicam

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

Melovem 5 mg/ml - Solution for injection (Cattle, Pig)

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Χοίρος

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

•

Βοοειδή

- Meat and offal. 15 Ημέρα

15 days. Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

•

Χοίρος

- Meat and offal. 5 Ημέρα 5 days

Υποδόρια χρήση:

•

Βοοειδή

- Meat and offal. 15 Ημέρα

15 days. Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

•

Χοίρος

- Meat and offal. 5 Ημέρα 5 days

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QM01AC06

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διαθέσιμο σε:

Austria , Belgium , Bulgaria , Czechia , Denmark , Estonia , Finland , France , Germany , Greece , Hungary , Ireland , Italy , Latvia , Liechtenstein , Lithuania , Luxembourg , Netherlands , Norway , Poland , Portugal , Romania , Slovakia , Spain , Sweden , United Kingdom (Northern Ireland) , Κύπρος

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Dopharma Research B.V.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

7/07/2009

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Dopharma B.V.

Αρμόδια αρχή:

European Commission

Αριθμός έγκρισης:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

7/07/2009

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ

Έγγραφα

Combined File of all Documents

Ελληνικά (PDF)

Δημοσιεύθηκε στις: 3/12/2025

[Λήψη](#)

ema-puar-v0152-melovem-vra-0015-en.pdf

ema-puar-melovem-v-000152-referral-a82-0014-en.pdf

ema-puar-melovem-v-152-par-en.pdf

ema-puar-melovem-v-152-var-x-0003-en.pdf

ema-puar-melovem-v-152-var-x-0004-en.pdf