

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

Autorizado

- Meloxicam

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Bovino

Caballos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
20.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

•

Porcino

- Meat and offal. 5 Día

Vía intravenosa:

•

Bovino

- Milk. 5 Día

- Meat and offal. 15 Día

•

Caballos

- Meat and offal. 5 Día

Vía subcutánea:

•

Bovino

- Milk. 5 Día

- Meat and offal. 15 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QM01AC06

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Hungría

Disponible en:

Hungría

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Fecha de autorización de comercialización:

12/06/2012

Fabricante responsable de la liberación del lote:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Autoridad responsable:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número de autorización:

3165/X/12 NÉBIH ÁTI

Fecha de modificación del estado de la autorización:

12/06/2012

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0164/002

Estados miembros afectados:

Francia Alemania Hungría

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

PuAR Melosolute NL_V_0164_001-002_DC updated 20230807.pdf