

Melovem 20 mg/ml - Solution for injection (Horse, Cattle, Pig)

- Meloxicam

Autorizado

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Melovem 20 mg/ml - Solution for injection (Horse, Cattle, Pig)

Principio activo:

- Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

- Bovino
- Caballos
- Porcino

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
 - Bovino
 - Meat and offal
15
Día
15 days

- Milk
 - 5
 - Día
 - 5 days
 - Caballos
 - Meat and offal
 - 5
 - Día
 - 5 days. Not authorised to use in horses producing milk for human consumption.
 - Porcino
 - Meat and offal
 - 5
 - Día
 - 5 days
- Vía intravenosa
 - Bovino
 - Meat and offal
 - 15
 - Día
 - 15 days
 - Milk
 - 5
 - Día
 - 5 days
 - Caballos
 - Meat and offal
 - 5
 - Día
 - 5 days. Not authorised to use in horses producing milk for human consumption.
 - Porcino
 - Meat and offal
 - 5
 - Día
 - 5 days
- Vía subcutánea
 - Bovino
 - Meat and offal
 - 15
 - Día
 - 15 days
 - Milk
 - 5
 - Día
 - 5 days
 - Caballos
 - Meat and offal
 - 5
 - Día
 - 5 days. Not authorised to use in horses producing milk for human consumption.

- Porcino
 - Meat and offal
 - 5
 - Día
 - 5 days

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:

- Austria
- Bélgica
- Bulgaria
- Croacia
- Chipre
- República Checa
- Dinamarca
- Estonia
- Finlandia
- Francia
- Alemania
- Grecia
- Hungría
- Islandia
- Irlanda
- Italia
- Letonia
- Liechtenstein
- Lituania
- Luxemburgo
- Malta
- Países Bajos
- Noruega
- Polonia
- Portugal
- Rumania; Rumanía
- Eslovaquia
- Eslovenia
- España

- Suecia
- Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponible en:

- Alemania
- Bélgica
- Dinamarca
- España
- Estonia
- Finlandia
- Francia
- Grecia
- Hungría
- Irlanda
- Italia
- Lituania
- Noruega
- Países Bajos
- Polonia
- Rumania; Rumanía
- Suecia
- United Kingdom (Northern Ireland)

Descripción del formato:

- Disponible únicamente en [English](#)
- 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:

- Dopharma Research B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

- 7/07/2009

Fabricante responsable de la liberación del lote:

- Dopharma B.V.

Autoridad responsable:

- European Commission

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

- 25/09/2013

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

Documentos

Información del medicamento

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Published on: 20/09/2023

[Descargar](#)

[Otros idiomas \(24\)](#)

Bulgarian (PDF)

Published on: 20/09/2023

[Descargar](#)

Croatian (PDF)

Published on: 20/09/2023

[Descargar](#)

Czech (PDF)

Published on: 20/09/2023

[Descargar](#)

Danish (PDF)

Published on: 20/09/2023

[Descargar](#)

Dutch (PDF)

Published on: 20/09/2023

[Descargar](#)

English (PDF)

Published on: 20/09/2023

[Descargar](#)

Estonian (PDF)

Published on: 20/09/2023

[Descargar](#)

Finnish (PDF)

Published on: 20/09/2023

[Descargar](#)

French (PDF)

Published on: 20/09/2023

[Descargar](#)

German (PDF)

Published on: 20/09/2023

[Descargar](#)

Greek (PDF)

Published on: 20/09/2023

[Descargar](#)

Hungarian (PDF)

Published on: 20/09/2023

[Descargar](#)

Icelandic (PDF)

Published on: 20/09/2023

[Descargar](#)

Italian (PDF)

Published on: 20/09/2023

[Descargar](#)

Latvian (PDF)

Published on: 20/09/2023

[Descargar](#)

Lithuanian (PDF)

Published on: 20/09/2023

[Descargar](#)

Maltese (PDF)

Published on: 20/09/2023

[Descargar](#)

Norwegian (PDF)

Published on: 20/09/2023

[Descargar](#)

Polish (PDF)

Published on: 20/09/2023

[Descargar](#)

Portuguese (PDF)

Published on: 20/09/2023

[Descargar](#)

Romanian (PDF)

Published on: 20/09/2023

[Descargar](#)

Slovak (PDF)

Published on: 20/09/2023

[Descargar](#)

Slovenian (PDF)

Published on: 20/09/2023

[Descargar](#)

Swedish (PDF)

Published on: 20/09/2023

[Descargar](#)

Informe(s) público(s) de evaluación

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

English (PDF)

Published on: 20/09/2023

[Descargar](#)

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

English (PDF)

Published on: 20/04/2023

[Descargar](#)

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

English (PDF)

Published on: 15/03/2023

[Descargar](#)

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

English (PDF)

Published on: 15/03/2023

[Descargar](#)

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

English (PDF)

Published on: 15/03/2023

[Descargar](#)

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/6000000004345>