

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

Autorizado

- Meloxicam

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

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

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Bovino

Caballos

Porcino

---

### **Vía de administración:**

Vía intravenosa

Vía subcutánea

Vía intramuscular

---

## 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 intravenosa:**

- 

**Bovino**

- Milk. 5 Día
- Meat and offal. 15 Día

- 

**Caballos**

- Milk. no withdrawal period

Do not use in horses producing milk for human consumption.

- Meat and offal. 5 Día

**Vía subcutánea:**

- 

**Bovino**

- Milk. 5 Día
- Meat and offal. 15 Día

**Vía intramuscular:**

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 8 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:**

Bulgaria

---

**Disponible en:**

Bulgaria

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

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:**

aniMedica GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

10/06/2019

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Número de autorización:**

0022-2906

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

10/06/2019

---

**Estado miembro de referencia:**

Alemania

---

**Número de procedimiento:**

DE/V/0311/002

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bulgaria Chipre República Checa Estonia Grecia Hungría Irlanda  
Italia Letonia Lituania Países Bajos Polonia Portugal Rumania; Rumanía  
Eslovaquia España

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

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Combined File of all Documents

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

Prospecto

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

Etiquetado

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

2401470-paren-20190828.rtf