

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

Animeloxan, 20 mg/ml, ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή, χοίρους και άλογα

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:

Chipre

Disponible en:

Chipre

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:

18/09/2019

Fabricante responsable de la liberación del lote:

aniMedica GmbH
Industrial Veterinaria S.A.
aniMedica Herstellungs GmbH

Autoridad responsable:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Número de autorización:

CY00758V

Fecha de modificación del estado de la autorización:

18/09/2019

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

Documentos

Combined File of all Documents

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