

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

Volitatud

- Meloxicam

Product identification

Ravimi nimetus:

Animeloxan, 20 mg/ml, solution for injection for cattle, pigs and horses
Animeloxan 20 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, cūkām un zirgiem

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

veis

hobune

sigā

Manustamisviis:

Intravenoosne

Subkutaanne

Intramuskulaarne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstelahus

Withdrawal period by route of administration:**Intravenoosne:**

-

veis

- piim. 5 day
- liha ja söödavad koed. 15 day

-

hobune

- piim. no withdrawal period

Do not use in horses producing milk for human consumption.

- liha ja söödavad koed. 5 day

Subkutaanne:

-

veis

- piim. 5 day
- liha ja söödavad koed. 15 day

Intramuskulaarne:

-

sig

- liha ja söödavad koed. 8 day

Veterinaarravimite anotoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QM01AC06

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Authorised in:

Läti

Available in:

Läti

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Ravimi müügiloo õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloo hoidja:

aniMedica GmbH

Marketing authorisation date:

4/10/2019

Partii vabastamise tootmiskohad:

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

Vastutav asutus:

Food And Veterinary Service

Authorisation number:

V/MRP/19/0057

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

6/10/2019

Viiteliikmesriik:

Saksamaa

Müügiloamenetluse number:

DE/V/0311/002

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Bulgaaria Küpros Tšehhi Eesti Kreeka Ungari Iirimaa Itaalia Läti
Leedu Holland Poola Portugal Rumeenia Slovakkia Hispaania
Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060731>