

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

Volitatud

- Meloxicam

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

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

Animeloxan, 20 mg/ml, Injektionslösung für Rinder, Schweine und Pferde

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

veis

hobune

sigad

Manustamisviis:

Intravenoosne

Subkutaanne

Intramuskulaarne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstelahus

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

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 anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QM01AC06

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Austria

Saadaval:

Austria

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

aniMedica GmbH

Müügiloa kuupäev:

19/01/2012

Partii vabastamise tootmiskohad:

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

Vastutav asutus:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Müügiloa number:

8-01036

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

19/01/2012

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

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

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

Pakendi märgistus

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

Pakendi infoleht

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.