

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, ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή, χοίρους και άλογα

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:

Küpros

Saadaval:

Küpros

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:

18/09/2019

Partii vabastamise tootmiskohad:

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

Vastutav asutus:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Müügiloa number:

CY00758V

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

18/09/2019

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

Dokumendid

Combined File of all Documents

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