

Zeleris 400 mg/ml florfenicol + 5 mg/ml meloxicam - Solution for injection

Autorisé

- Florfenicol
- Meloxicam

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Zeleris 400 mg/ml florfenicol + 5 mg/ml meloxicam - Solution for injection

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

400.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Viande et abats. 56 day 56 days
- Lait. no withdrawal period

999 days - Not authorised for use in animals producing milk for human consumption

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01BA99

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Autriche , Belgique , Bulgarie , Croatie , Chypre , Tchéquie , Danemark , Estonie , Finlande , France , Allemagne , Grèce , Hongrie , Islande , Irlande , Italie , Lettonie , Liechtenstein , Lituanie , Luxembourg , Malte , Pays-Bas , Norvège , Pologne , Portugal , Roumanie , Slovaquie , Slovénie , Espagne , Suède , Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Disponible en:

Allemagne , Autriche , Belgique , Bulgarie , Chypre , Croatie , Danemark , Espagne , Estonie , Finlande , France , Grèce , Hongrie , Irlande , Italie , Lettonie , Lituanie , Norvège , Pologne , Portugal , Roumanie , Slovaquie , Slovénie , Tchéquie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [italien](#) [letton](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Ceva Sante Animale

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

15/05/2017

Site(s) de libération des lots du produit fini:

CEVA SANTE ANIMALE - LIBOURNE

Autorité responsable:

European Commission

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

15/05/2017

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

français (PDF)

Publié le: 16/09/2025

Télécharger

ema-puar-v4099-zeleris-vra-0005-g-en.pdf

ema-puar-zeleris-v-4099-par-en.pdf