**Source URL:** https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/60000000468

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



- 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 <u>Anglais</u> 400.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 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 <a href="https://www.adrreports.eu/vet">www.adrreports.eu/vet</a>

## **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