

# Melovem 20 mg/ml - Solution for injection (Horse, Cattle, Pig)

Autorisé

- Meloxicam

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Melovem 20 mg/ml - Solution for injection (Horse, Cattle, Pig)

---

### Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

---

### Espèces cibles:

Bovins  
Cheval  
Porc

---

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire  
Voie intraveineuse  
Voie sous-cutanée

---

## Informations sur le produit

### Substance active / Concentration:

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

---

### Forme pharmaceutique:

Solution injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie intramusculaire:**

•

**Bovins**

- Viande et abats. 15 day 15 days

- Lait. 5 day 5 days

•

**Cheval**

- Viande et abats. 5 day

5 days. Not authorised to use in horses producing milk for human consumption.

•

**Porc**

- Viande et abats. 5 day 5 days

**Voie intraveineuse:**

•

**Bovins**

- Viande et abats. 15 day 15 days

- Lait. 5 day 5 days

•

**Cheval**

- Viande et abats. 5 day

5 days. Not authorised to use in horses producing milk for human consumption.

•

**Porc**

- Viande et abats. 5 day 5 days

**Voie sous-cutanée:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 15 day 15 days

- Lait. 5 day 5 days

- 

**Cheval**

- Viande et abats. 5 day

5 days. Not authorised to use in horses producing milk for human consumption.

- 

**Porc**

- Viande et abats. 5 day 5 days

---

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

QM01AC06

---

**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)

---

**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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Dopharma Research B.V.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

7/07/2009

---

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

Dopharma B.V.

---

**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:**

25/09/2013

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

français (PDF)

Publié le: 20/09/2023

Télécharger

ema-puar-v0152-melovem-vra-0015-en.pdf

ema-puar-melovem-v-000152-referral-a82-0014-en.pdf

ema-puar-melovem-v-152-par-en.pdf

ema-puar-melovem-v-152-var-x-0003-en.pdf

ema-puar-melovem-v-152-var-x-0004-en.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000004345>