

Metacam 5 mg/ml - Solution for injection (cattle, pigs)

Autorisé

- Meloxicam

Product identification

Dénomination du médicament:

Metacam 5 mg/ml - Solution for injection (cattle, pigs)

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Presentation_strength:5 mg Reference:BP Index:0

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Withdrawal period by route of administration:**Voie intramusculaire:****• Bovins**

- Viande et abats. 15 day 15 days

• Porc

- Viande et abats. 5 day 5 days

Voie intraveineuse:**• Bovins**

- Viande et abats. 15 day 15 days

• Porc

- Viande et abats. 5 day 5 days

Voie sous-cutanée:**• Bovins**

- Viande et abats. 15 day 15 days

• Porc

- Viande et abats. 5 day 5 days

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

QM01AC06

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

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 de l'emballage:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

7/01/1998 - 1/01/1998

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Labiana Life Sciences S.A.

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:

7/01/1998

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

français (PDF)

Publié le: 20/03/2024

Télécharger

ema-puar-v33-metacam-vra0151g-en.pdf

ema-puar-metacam-v-033-par-en.pdf

ema-puar-metacam-v-033-var-x-0107-en.pdf

ema-puar-metacam-novem-var-ws-0264-en.pdf

ema-puar-metacam-v-033-var-ii-0127-en.pdf

ema-puar-metacam-v-033-var-x-0119-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000001523>