

# Animeloxan, 20 mg/ml, solution for injection for cattle, pigs and horses

Autorisé

- Meloxicam

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Animeloxan, 20 mg/ml, solution for injection for cattle, pigs and horses

ANIMELOXAN, 20 mg/ml, soluție injectabilă pentru bovine, porcine și cabaline

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovins

Cheval

Porc

### Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

Voie intramusculaire

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / 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 intraveineuse:**

•

**Bovins**

- Lait. 5 day

- Viande et abats. 15 day

•

**Cheval**

- Lait. no withdrawal period

Do not use in horses producing milk for human consumption.

- Viande et abats. 5 day

**Voie sous-cutanée:**

•

**Bovins**

- Lait. 5 day

- Viande et abats. 15 day

**Voie intramusculaire:**

•

**Porc**

- Viande et abats. 8 day

---

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

QM01AC06

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Roumanie

---

**Disponible en:**

Roumanie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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:**

aniMedica GmbH

---

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

26/08/2019

---

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

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

---

**Autorité responsable:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

240117

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

26/01/2025

---

**État membre de référence:**

Allemagne

---

**Numéro de procédure:**

DE/V/0311/002

---

**États membres concernés:**

Autriche Bulgarie Chypre Tchéquie Estonie Grèce Hongrie Irlande Italie  
Lettonie Lituanie Pays-Bas Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Espagne  
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

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

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.