

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 20mg/ml ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή, χοίρους και άλογα

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:

Grèce

Disponible en:

Grèce

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:

5/12/2019

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

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

Autorité responsable:

National Organization For Medicines

Numéro de l'autorisation:

17585/14-02-2025/K-0239001

Date de modification du statut de l'autorisation:

13/02/2025

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 événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site 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.

Notice

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