

Meloxidolor 5 mg/ml - Solution for injection

Viðurkennt

- Meloxicam

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Meloxidolor 5 mg/ml - Solution for injection

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [English](#)

Marktegund:

Nautgripir

Hundur

Köttur

Svín

Leið stjórnýslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í [English](#)

Presentation_strength:5 mg Reference:Ph.Eur Index:0

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í vöðva:****• Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 15 dagar 15 days

• Hundur**• Köttur****• Svín**

- Kjöt og innmatur. 5 dagar 5 days

Til notkunar í bláæð:**• Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 15 dagar 15 days

• Hundur**• Köttur****• Svín**

- Kjöt og innmatur. 5 dagar 5 days

Til notkunar undir húð:**• Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 15 dagar 15 days

• Hundur**• Köttur****• Svín**

- Kjöt og innmatur. 5 dagar 5 days

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QM01AC06

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Austurríki , Belgía , Búlgaría , Króatía , Kýpur , Tékkland , Danmörk , Eistland , Finnland , Frakkland , Þýskaland , Grikkland , Ungverjaland , Ísland , Írland , Ítalía , Lettland , Liechtenstein , Litáen , Lúxemborg , Malta , Holland , Noregur , Pólland , Portúgal , Rúmenía , Slóvakía , Slóvenía , Spánn , Svíþjóð , Bretland (Norður-Írland)

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í [English](#)

Aðeins fánlegt í [English](#)

Aðeins fánlegt í [English](#)

Aðeins fánlegt í [English](#)

Aðeins fánlegt í [English](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Le Vet Beheer B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

22/04/2013

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Produlab Pharma B.V.

Ábyrgt yfirvald:

European Commission

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

22/04/2013

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Íslenzkan (PDF)

Birt á: 3/08/2023

[Sækja](#)

ema-puar-meloxidolor-v-2590-par-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000003661>