

Inflacam 20 mg/ml - Solution for injection

Heimilað

- Meloxicam

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Inflacam 20 mg/ml - Solution for injection

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Hestur

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 Hettuglas

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

•

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 15 dagar 15 days

- Mjólk. 5 dagar 5 days

•

Hestur

- Kjöt og innmatur. 5 dagar 5 days

•

Svín

- Kjöt og innmatur. 5 dagar 5 days

Til notkunar í bláæð:

•

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 15 dagar 15 days

- Mjólk. 5 dagar 5 days

•

Hestur

- Kjöt og innmatur. 5 dagar 5 days

•

Svín

- Kjöt og innmatur. 5 dagar 5 days

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 15 dagar 15 days

- Mjólk. 5 dagar 5 days

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 5 dagar 5 days

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 5 dagar 5 days

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

QM01AC06

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

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 fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd

Dagsetning markaðsleyfis:

9/12/2011

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Eurovet Animal Health B.V.

Labiana Life Sciences S.A.

Ábyrgt yfirvald:

European Commission

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

9/12/2011

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

Skjöl

Combined File of all Documents

Íslenska (PDF)

Birt: 5/12/2024

Sækja

ema-puar-inflacam-v-2497-var-x-0002-en.pdf

ema-puar-inflacam-v-2497-var-x-0001-en.pdf

ema-puar-inflacam-v-2497-var-x-0009-en.pdf

ema-puar-inflacam-v-2497-par-en.pdf