

Zeleris 400 mg/ml florfenicol + 5 mg/ml meloxicam - Solution for injection

Autorizzato

- Florfenicol
- Meloxicam

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Zeleris 400 mg/ml florfenicol + 5 mg/ml meloxicam - Solution for injection

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

400.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)
5.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- carni e frattaglie. 56 giorno 56 days

- latte. no withdrawal period

999 days - Not authorised for use in animals producing milk for human consumption

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01BA99

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Austria , Belgio , Bulgaria , Croazia , Cipro , Repubblica Ceca , Danimarca , Estonia , Finlandia , Francia , Germania , Grecia , Ungheria , Islanda , Irlanda , Italia , Lettonia , Liechtenstein , Lituania , Lussemburgo , Malta , Paesi Bassi , Norvegia , Polonia , Portogallo , Romania , Slovacchia , Slovenia , Spagna , Svezia ,

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile in:

Austria , Belgio , Bulgaria , Cipro , Croazia , Danimarca , Estonia , Finlandia , Francia , Germania , Grecia , Irlanda , Italia , Lettonia , Lituania , Norvegia , Polonia , Portogallo , Repubblica Ceca , Romania , Slovacchia , Slovenia , Spagna , Ungheria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di associazione fissa (Articolo 13b della Direttiva N° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Ceva Sante Animale

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

15/05/2017

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Ceva Sante Animale

Autorità responsabile:

European Commission

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

15/05/2017

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 16/09/2025

Scaricamento

ema-puar-v4099-zeleris-vra-0005-g-en.pdf

ema-puar-zeleris-v-4099-par-en.pdf