

Inflacam 20 mg/ml - Solution for injection

Autorizzato

- Meloxicam

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Inflacam 20 mg/ml - Solution for injection

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini
Cavallo
Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare
Uso endovenoso
Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
20.00 milligrammo(i) / 1.00 Flaconcino

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso intramuscolare:**

-

bovini

- carni e frattaglie. 15 giorno 15 days

- latte. 5 giorno 5 days

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 5 giorno 5 days

-

Suino

- carni e frattaglie. 5 giorno 5 days

Uso endovenoso:

-

bovini

- carni e frattaglie. 15 giorno 15 days

- latte. 5 giorno 5 days

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 5 giorno 5 days

-

Suino

- carni e frattaglie. 5 giorno 5 days

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- carni e frattaglie. 15 giorno 15 days

- latte. 5 giorno 5 days

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 5 giorno 5 days

-

Suino

- carni e frattaglie. 5 giorno 5 days

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

QM01AC06

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](#)

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

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 generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

9/12/2011

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Eurovet Animal Health BV

Labiana Life Sciences S.A.

Autorità responsabile:

European Commission

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

9/12/2011

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: 5/12/2024

Scaricamento

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