

Animeloxan, 20 mg/ml, solution for injection for cattle, pigs and horses

Autorizzato

- Meloxicam

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Animeloxan, 20 mg/ml, solution for injection for cattle, pigs and horses

Animeloxan 20 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, cūkām un zirgiem

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Cavallo

Suino

Via di somministrazione:

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

20.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso endovenoso:

-

bovini

- latte. 5 giorno
- carni e frattaglie. 15 giorno

-

Cavallo

- latte. no withdrawal period

Do not use in horses producing milk for human consumption.

- carni e frattaglie. 5 giorno

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- latte. 5 giorno
- carni e frattaglie. 15 giorno

Uso intramuscolare:

-

Suino

- carni e frattaglie. 8 giorno
-

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:

Lettonia

Disponibile in:

Lettonia

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:

aniMedica GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

4/10/2019

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

Autorità responsabile:

Numero di autorizzazione:

V/MRP/19/0057

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

6/10/2019

Stato membro di riferimento:

Germania

Numero di procedura:

DE/V/0311/002

Stati membri interessati:

Austria Bulgaria Cipro Repubblica Ceca Estonia Grecia Ungheria Irlanda
Italia Lettonia Lituania Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania Slovacchia
Spagna

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

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.