

# 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, Injektionslösung für Rinder, Schweine und Pferde

### **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:**

Austria

---

**Disponibile in:**

Austria

---

**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:**

19/01/2012

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

---

**Autorità responsabile:**

**Numero di autorizzazione:**

8-01036

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

19/01/2012

---

**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](http://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 etichetta /Foglio illustrativo

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

Foglio illustrativo

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.