

Meloxidyl 20 mg/ml - Solution for injection

Autorizzato

- Meloxicam

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Meloxidyl 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](#)

Disponibile in:

Austria , Belgio , Bulgaria , Cipro , Danimarca , Finlandia , Francia , Germania , Grecia , Irlanda , Italia , Lettonia , Lussemburgo , Norvegia , Paesi Bassi , Polonia , Portogallo , Repubblica Ceca , Slovacchia , Slovenia , Spagna , Svezia , Ungheria ,
United Kingdom (Northern Ireland)

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

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:

Ceva Sante Animale

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

15/01/2007

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:

26/03/2010

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