

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

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:

Bulgaria

Disponibile in:

Bulgaria

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:

10/06/2019

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

Autorità responsabile:

Bulgarian Food Safety Authority

Numero di autorizzazione:

0022-2906

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

10/06/2019

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.

Foglio illustrativo

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.

2401470-paren-20190828.rtf