

Inflacam 20 mg/ml - Solution for injection

Autorisert

- Meloxicam

Product identification

Legemidlets navn:

Inflacam 20 mg/ml - Solution for injection

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

storfe

hest

gris

Administrering:

Intramuskulær bruk

Intravenøs bruk

Subkutan bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

20.00 milligram / 1.00 Hetteglass

Legemiddelform:

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulær bruk:

• **storfe**

- Slakt. 15 dag 15 days

- Melk. 5 dag 5 days

• **hest**

- Slakt. 5 dag 5 days

• **gris**

- Slakt. 5 dag 5 days

Intravenøs bruk:

• **storfe**

- Slakt. 15 dag 15 days

- Melk. 5 dag 5 days

• **hest**

- Slakt. 5 dag 5 days

• **gris**

- Slakt. 5 dag 5 days

Subkutan bruk:

• **storfe**

- Slakt. 15 dag 15 days

- Melk. 5 dag 5 days

• **hest**

- Slakt. 5 dag 5 days

• **gris**

- Slakt. 5 dag 5 days

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):
QM01AC06

Utleveringsbestemmelser :
Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:
Gyldig

Authorised in:
AT , BE , BG , HR , Kypros , CZ , DK , EE , FI , FR , DE , EL , HU , IS , Irland , IT , LV , LI , LT , LU , MT , NL , NO , PL , PT , RO , SI , SI , ES , SE ,

Pakningsvedlegg:
Tilgjengelig bare i [English](#)
Tilgjengelig bare i [English](#)
Tilgjengelig bare i [English](#)
Tilgjengelig bare i [English](#)

Additional information

Entitlement type:
Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:
Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:
Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd

Marketing authorisation date:
9/12/2011

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:
Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited
Eurovet Animal Health B.V.
Labiana Life Sciences S.A.

Ansvarlig myndighet:

European Commission

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

9/12/2011

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

Documents

Samlet mappe av alle dokumenter

norsk (PDF)

Publisert på: 20/10/2023

[Nedlasting](#)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000001487>