

Zeleris 400 mg/ml florfenicol + 5 mg/ml meloxicam - Solution for injection

Toegelaten

- Florfenicol
- Meloxicam

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Zeleris 400 mg/ml florfenicol + 5 mg/ml meloxicam - Solution for injection

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

400.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Subcutaan gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 56 day 56 days

- Milk. no withdrawal period

999 days - Not authorised for use in animals producing milk for human consumption

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01BA99

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in Tsjechisch Estlands Engels Frans Italiaans Letlands Litouws Portugees Roemeense Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Oostenrijk , België , Bulgarije , Kroatië , Cyprus , Tsjechië , Denemarken , Estland , Finland , Frankrijk , Duitsland , Griekenland , Hongarije , IJsland , Ierland , Italië , Letland , Liechtenstein , Litouwen , Luxemburg , Malta , Nederland , Noorwegen , Polen , Portugal , Roemenië , Slowakije , Slovenië , Spanje , Zweden ,

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands Norwegian

Beschikbaar in:

België , Bulgarije , Cyprus , Denemarken , Duitsland , Estland , Finland , Frankrijk , Griekenland , Hongarije , Ierland , Italië , Kroatië , Letland , Litouwen , Noorwegen , Oostenrijk , Polen , Portugal , Roemenië , Slovenië , Slowakije , Spanje , Tsjechië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Ceva Sante Animale

Handelsvergunningsdatum:

15/05/2017

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Ceva Sante Animale

Verantwoordelijke instantie:

European Commission

Vergunningsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Datum toelatingswijziging:

15/05/2017

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 16/09/2025

Downloaden

ema-puar-v4099-zeleris-vra-0005-g-en.pdf

ema-puar-zeleris-v-4099-par-en.pdf