

Melovem 20 mg/ml - Solution for injection (Horse, Cattle, Pig)

Toegelaten

- Meloxicam

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Melovem 20 mg/ml - Solution for injection (Horse, Cattle, Pig)

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Rund
Paard
Varken

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik
Intraveneus gebruik
Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

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

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:**Intramusculair gebruik:**

-

Rund

- Meat and offal. 15 day 15 days

- Milk. 5 day 5 days

-

Paard

- Meat and offal. 5 day

5 days. Not authorised to use in horses producing milk for human consumption.

-

Varken

- Meat and offal. 5 day 5 days

Intraveneus gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 15 day 15 days

- Milk. 5 day 5 days

-

Paard

- Meat and offal. 5 day

5 days. Not authorised to use in horses producing milk for human consumption.

-

Varken

- Meat and offal. 5 day 5 days

Subcutaan gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 15 day 15 days

- Milk. 5 day 5 days

-

Paard

- Meat and offal. 5 day

5 days. Not authorised to use in horses producing milk for human consumption.

-

Varken

- Meat and offal. 5 day 5 days

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QM01AC06

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 , Letland , Litouwen , Nederland , Noorwegen ,

Oostenrijk , Polen , Portugal , Roemenië , Spanje , United Kingdom (Northern Ireland) , Zweden

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:

Dopharma Research B.V.

Handelsvergunningsdatum:

7/07/2009

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Dopharma B.V.

Verantwoordelijke instantie:

European Commission

Vergunningsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Datum toelatingswijziging:

25/09/2013

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

Documenten

Combined File of all Documents

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 3/12/2025

Downloaden

ema-puar-v0152-melovem-vra-0015-en.pdf

ema-puar-melovem-v-000152-referral-a82-0014-en.pdf

ema-puar-melovem-v-152-par-en.pdf

ema-puar-melovem-v-152-var-x-0003-en.pdf

ema-puar-melovem-v-152-var-x-0004-en.pdf