

Animeloxan, 20 mg/ml, oplossing voor injectie voor rundvee, varkens en paarden

Toegelaten

- Meloxicam

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Animeloxan, 20 mg/ml, solution for injection for cattle, pigs and horses

Animeloxan, 20 mg/ml, oplossing voor injectie voor rundvee, varkens en paarden

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Rund

Paard

Varken

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik

Subcutaan gebruik

Intramusculair 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:

Intraveneus gebruik:

-

Rund

- Milk. 5 day
- Meat and offal. 15 day

-

Paard

- Milk. no withdrawal period

Do not use in horses producing milk for human consumption.

- Meat and offal. 5 day

Subcutaan gebruik:

-

Rund

- Milk. 5 day
- Meat and offal. 15 day

Intramusculair gebruik:

-

Varken

- Meat and offal. 8 day
-

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:

Nederland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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:

aniMedica GmbH

Handelsvergunningsdatum:

5/08/2019

Locaties fabrikanten vrijgifte:

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Vergunningsnummer:

REG NL 124317

Datum toelatingswijziging:

8/02/2022

Rapporterende lidstaat:

Duitsland

Procedurenummer:

DE/V/0311/002

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk Bulgarije Cyprus Tsjechië Estland Griekenland Hongarije Ierland
Italië Letland Litouwen Nederland Polen Portugal Roemenië Slowakije

Spanje

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands
Norwegian

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

Documenten

Combined File of all Documents

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 10/12/2024

Downloaden