

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

Autorisert

- Florfenicol
- Meloxicam

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

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

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

**Målarter:**

storfe

**Administrasjonsvei:**

Subkutan bruk

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

400.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
5.00 milligram / 1.00 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, oppløsning

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Subkutan bruk:**

•

**storfe**

- Slakt. 56 dag 56 days

- Melk. no withdrawal period

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

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QJ01BA99

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

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 ,

---

**Tilgjengelig i:**

AT , BE , BG , CZ , DE , DK , EE , EL , ES , FI , FR , HR , HU , IT , Irland , Kypros , LT , LV , NO , PL , PT , RO , SI

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Faste kombinasjoner søknad (Artikkel 13b i Direktiv Nr 2001/83/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Ceva Sante Animale

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

15/05/2017

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Ceva Sante Animale

---

**Ansvarlig myndighet:**

European Commission

---

**Godkjenningsnummer:**

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

15/05/2017

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

norsk (PDF)

Publisert på: 16/09/2025

Nedlasting

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

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