

# Melovem 5 mg/ml - Solution for injection (Cattle, Pig)

Autorisert

- Meloxicam

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

Melovem 5 mg/ml - Solution for injection (Cattle, Pig)

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

storfe

gris

---

**Administrasjonsvei:**

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

5.00 milligram / 1.00 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, oppløsning

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Intramuskulær bruk:**

•

**storfe**

- Slakt. 15 dag

15 days. Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

•

**gris**

- Slakt. 5 dag 5 days

**Subkutan bruk:**

•

**storfe**

- Slakt. 15 dag

15 days. Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

•

**gris**

- Slakt. 5 dag 5 days

---

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

QM01AC06

---

**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 , HU , IT , Irland , Kypros , LI , LT , LU , LV , NL , NO , PL , PT , RO , SE , SI

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i Engelsk

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Dopharma Research B.V.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

7/07/2009

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Dopharma B.V.

---

**Ansvarlig myndighet:**

European Commission

---

**Godkjenningsnummer:**

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

7/07/2009

---

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

## Dokumenter

Combined File of all Documents

norsk (PDF)

Publisert på: 3/12/2025

[Nedlasting](#)

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