

Inflacam 20 mg/ml - Solution for injection

Autorisert

- Meloxicam

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Inflacam 20 mg/ml - Solution for injection

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

hest

gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Intravenøs bruk

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

20.00 milligram / 1.00 Hetteglass

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramuskulær bruk:**

-

storfe

- Slakt. 15 dag 15 days

- Melk. 5 dag 5 days

-

hest

- Slakt. 5 dag 5 days

-

gris

- Slakt. 5 dag 5 days

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Slakt. 15 dag 15 days

- Melk. 5 dag 5 days

-

hest

- Slakt. 5 dag 5 days

-

gris

- Slakt. 5 dag 5 days

Subkutan bruk:

-

storfe

- Slakt. 15 dag 15 days

- Melk. 5 dag 5 days

-

hest

- Slakt. 5 dag 5 days

-

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 ,

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

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:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd

Markedsføringsgodkjenningsdato:

9/12/2011

Tilvirker for batchfrigivelse:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited
Eurovet Animal Health BV
Labiana Life Sciences S.A.

Ansvarlig myndighet:

European Commission

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

9/12/2011

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

norsk (PDF)

Publisert på: 5/12/2024

Nedlasting

ema-puar-inflacam-v-2497-var-x-0002-en.pdf

ema-puar-inflacam-v-2497-var-x-0001-en.pdf

ema-puar-inflacam-v-2497-var-x-0009-en.pdf

ema-puar-inflacam-v-2497-par-en.pdf