

Meloxidolor 40 mg/ml - Solution for injection

Ikke
autorisert

- Meloxicam

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Meloxidolor 40 mg/ml - Solution for injection

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

hest

Administrasjonsvei:

Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

40.00 milligram / 1.00 Hetteglass

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intravenøs bruk:**

-

storfe

- Slakt. 15 dag 15 days

- Milk. 5 dag 5 days

-

hest

- Slakt. 5 dag 5 days

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QM01AC06

Juridisk status for forsyning:

Legemiddel gjenstand for medisinsk forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracfalt

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 ,

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Hybrid søknad (Artikkel 13(3) i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Le Vet Beheer B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

22/04/2013

Tilvirker for batchfrigivelse:

Produlab Pharma B.V.

Ansvarlig myndighet:

European Commission

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

3/07/2015

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

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

norsk (PDF)

Publisert på: 5/11/2025

Nedlasting