

Inflacam 5 mg/ml - Solution for injection (dogs + cats)

Autorizado

- Meloxicam

Product identification

Nome do medicamento:

Inflacam 5 mg/ml - Solution for injection (dogs + cats)

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intravenosa

Via subcutânea

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Withdrawal period by route of administration:**Via intravenosa:**

- Dog
- Cat

Via subcutânea:

- Dog
 - Cat
-

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QM01AC06

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Áustria , Bélgica , Bulgária , Croácia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estónia , Finlândia , França , Alemanha , Grécia , Hungria , Islândia , Irlanda , Itália , Letónia , Listenstaine , Lituânia , Luxemburgo , Malta , Países Baixos , Noruega , Polónia , Portugal , Roménia , Eslováquia , Eslovénia , Espanha , Suécia ,

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd

Marketing authorisation date:

9/12/2011

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Eurovet Animal Health B.V.

Labiana Life Sciences S.A.

Autoridade responsável:

European Commission

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento.

Data de alteração do estado de autorização:

16/08/2012

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 20/10/2023

[Baixar](#)

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

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000003826>