File downloaded on 2025-11-29

Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/60000000468

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

Autorizado

- Florfenicol
- Meloxicam

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Espécies-alvo:

Disponível apenas em <u>búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno eslovénio finlandês sueco islandês Norwegian</u>

Via de administração:

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em <u>inglês</u> 400.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em <u>inglês</u> 5.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via subcutânea:

Cattle

- Meat and offal. 56 dia 56 days
- Milk. no withdrawal period

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

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI01BA99

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorisado em:

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,

Disponibilidade:

Alemanha, Bulgária, Bélgica, Chipre, Croácia, Dinamarca, Eslováquia, Eslovénia, Espanha, Estónia, Finlândia, França, Grécia, Hungria, Irlanda, Itália, Letónia, Lituânia, Noruega, Polónia, Portugal, República Checa, Roménia, Áustria

Descrição da embalagem:

Reino Unido (Irlanda do Norte)

Disponível apenas em <u>inglês</u> Disponível apenas em <u>inglês</u> Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em <u>inglês</u> <u>francês</u> <u>croata</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>finlandês</u> <u>sueco</u> <u>islandês</u> Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em <u>inglês</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>Norwegian</u>

Titular da autorização de introdução no mercado:

Ceva Sante Animale

Data de autorização de introdução no mercado:

15/05/2017

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Ceva Sante Animale

Autoridade responsável:

European Commission

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data da alteração do estado de autorização:

15/05/2017

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos: www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents	
português (PDF) Publicado em: 16/09/2025 <u>Descarregar</u>	
ema-puar-v4099-zeleris-vra-0005-g-en.pdf	
ema-puar-zeleris-v-4099-par-en.pdf	