

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 [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

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

Disponível apenas em inglês
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):

QJ01BA99

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado 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 ,
Reino Unido (Irlanda do Norte)

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:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

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

[Descarregar](#)

ema-puar-v4099-zeleris-vra-0005-g-en.pdf

ema-puar-zeleris-v-4099-par-en.pdf