

# Animeloxan, 20 mg/ml, solution for injection for cattle, pigs and horses

Autorizado

- Meloxicam

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Animeloxan, 20 mg/ml, solution for injection for cattle, pigs and horses

Animeloxan, 20 mg/ml süstelahus veistele, sigadele ja hobuste

### **Substância ativa:**

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](#)

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

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

### **Via de administração:**

Via intravenosa

Via subcutânea  
Via intramuscular

---

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

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

---

### **Forma farmacêutica:**

Solução injetável

---

### **Intervalo de segurança por via de administração:**

#### **Via intravenosa:**

- 

##### **Cattle**

- Milk. 5 dia
- Meat and offal. 15 dia

- 

##### **Horse**

- Milk. no withdrawal period

Do not use in horses producing milk for human consumption.

- Meat and offal. 5 dia

#### **Via subcutânea:**

- 

##### **Cattle**

- Milk. 5 dia
- Meat and offal. 15 dia

#### **Via intramuscular:**

- 

##### **Pig**

- Meat and offal. 8 dia
-

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QM01AC06

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Estónia

---

**Disponibilidade:**

Estónia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

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:**

aniMedica GmbH

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

23/09/2019

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

---

**Autoridade responsável:**

State Agency Of Medicines

---

**Número da autorização:**

2199

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

23/09/2019

---

**Estado-Membro de referência:**

Alemanha

---

**Número de procedimento:**

DE/V/0311/002

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bulgária Chipre República Checa Estónia Grécia Hungria Irlanda  
Itália Letónia Lituânia Países Baixos Polónia Portugal Roménia Eslováquia  
Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.