

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, roztok na injekcie pre hovädzí dobytok, ošípané a kone

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:

Eslováquia

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:

18/12/2019

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

Autoridade responsável:

Número da autorização:

96/054/MR/19-S

Data da alteração do estado de autorização:

18/12/2019

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

Documentos

Combined File of all Documents

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