

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

Oprávnený

- Florfenicol
- Meloxicam

Product identification

Názov lieku:

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

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Subkutánne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

400.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Withdrawal period by route of administration:

Subkutánne použitie:

-

Cattle

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

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

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01BA99

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Rakúsko , Belgicko , Bulharsko , Chorvátsko , Cyprus , Česko , Dánsko , Estónsko ,
Fínsko , Francúzsko , Nemecko , Grécko , Maďarsko , Island , Írsko , Taliansko , Lotyšsko ,
Lichtenštajnsko , Litva , Luxembursko , Malta , Holandsko , Nórsko , Poľsko ,
Portugalsko , Rumunsko , Slovensko , Slovinsko , Španielsko , Švédsko ,

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Belgicko , Bulharsko , Chorvátsko , Cyprus , Dánsko , Estónsko , Francúzsko , Fínsko ,
Grécko , Litva , Lotyšsko , Maďarsko , Nemecko , Nórsko , Portugalsko , Poľsko ,
Rakúsko , Rumunsko , Slovensko , Slovinsko , Taliansko , Írsko , Česko , Španielsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

CEVA Santé Animale

Marketing authorisation date:

15/05/2017

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Ceva Sante Animale

Zodpovedný orgán:

European Commission

Číslo registrácie:

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

Dátum zmeny stavu registrácie:

15/05/2017

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

Documents

Combined File of all Documents

slovenčina (PDF)

Publikované na: 13/12/2023

Stiahnuť

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

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000000468>