

Animeloxan, 20 mg/ml, roztok na injekcie pre hovädzí dobytok, ošípané a kone

Oprávnený

- Meloxicam

Identifikácia lieku

Názov lieku:

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

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intravenózne použitie

Subkutánne použitie
Intramuskulárne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

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

Lieková forma:

Injekčný roztok

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intravenózne použitie:

-

Cattle

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

-

Horse

- Milk. no withdrawal period

Do not use in horses producing milk for human consumption.

- Meat and offal. 5 day

Subkutánne použitie:

-

Cattle

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

Intramuskulárne použitie:

-

Pig

- Meat and offal. 8 day
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QM01AC06

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Slovensko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

aniMedica GmbH

Dátum registrácie lieku:

18/12/2019

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

Zodpovedný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Číslo registrácie:

96/054/MR/19-S

Dátum zmeny stavu registrácie:

18/12/2019

Referenčný členský štát:

Nemecko

Číslo postupu:

DE/V/0311/002

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Bulharsko Cyprus Česko Estónsko Grécko Maďarsko Írsko
Taliansko Lotyšsko Litva Holandsko Poľsko Portugalsko Rumunsko
Slovensko Španielsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)
[Norwegian](#)

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

slovenčina (PDF)

Publikované na: 8/12/2025

[Stiahnuť](#)