

Melovem 5 mg/ml - Solution for injection (Cattle, Pig)

Auktoriserad

- Meloxicam

Product identification

Läkemedlets namn:

Melovem 5 mg/ml - Solution for injection (Cattle, Pig)

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Nöt

Svin

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Withdrawal period by route of administration:**Intramuskulär användning:**

-

Nöt

- Meat and offal. 15 dygn

15 days. Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

-

Svin

- Meat and offal. 5 dygn 5 days

Subkutan användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 15 dygn

15 days. Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

-

Svin

- Meat and offal. 5 dygn 5 days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QM01AC06

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Österrike , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Cypern , Tjeckien , Danmark , Estland , Finland , Frankrike , Tyskland , Grekland , Ungern , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Nederländerna , Norge , Polen , Portugal , Rumänien , Slovakien , Slovenien , Spanien , Sverige , Storbritannien (Nordirland)

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Dopharma Research B.V.

Marketing authorisation date:

7/07/2009

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Dopharma B.V.

Ansvarig myndighet:

European Commission

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

7/07/2009

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Documents

Gemensam fil för alla dokument

svenska (PDF)

Publicerad på: 20/09/2023

Ladda ner

ema-puar-v0152-melovem-vra-0015-en.pdf

ema-puar-melovem-v-000152-referral-a82-0014-en.pdf

ema-puar-melovem-v-152-par-en.pdf

ema-puar-melovem-v-152-var-x-0003-en.pdf

ema-puar-melovem-v-152-var-x-0004-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000004229>