

Loxicom 20 mg/ml - Solution for injection (cattle, pigs, horses)

Auktoriserad

- Meloxicam

Product identification

Läkemedlets namn:

Loxicom 20 mg/ml - Solution for injection (cattle, pigs, horses)

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Nöt

Häst

Svin

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Intravenös användning

Subkutan användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Presentation_strength:20 mg Reference:B P Index:0

Läkemedelsform:

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulär användning:

•

Nöt

- Meat and offal. 15 dygn 15 days

- Milk. 5 dygn 5 days

•

Häst

- Meat and offal. 5 dygn 5 days

•

Svin

- Meat and offal. 5 dygn 5 days

Intravenös användning:

•

Nöt

- Meat and offal. 15 dygn 15 days

- Milk. 5 dygn 5 days

•

Häst

- Meat and offal. 5 dygn 5 days

•

Svin

- Meat and offal. 5 dygn 5 days

Subkutan användning:

•

Nöt

- Meat and offal. 15 dygn 15 days

- Milk. 5 dygn 5 days

•

Häst

- Meat and offal. 5 dygn 5 days

•

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)

Available in:

Belgien , Cypern , Danmark , Finland , Grekland , Irland , Italien , Luxemburg , Nederländerna , Polen , Portugal , Rumänien , Spanien , Storbritannien (Nordirland) , Sverige , Tjeckien , Tyskland

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)
Finns tillgänglig endast på [English](#)
Finns tillgänglig endast på [English](#)
Finns tillgänglig endast på [English](#)
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:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Marketing authorisation date:

10/02/2009

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Norbrook Laboratories Limited
Norbrook Manufacturing Limited

Ansvarig myndighet:

European Commission

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

13/07/2011

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

Documents

Gemensam fil för alla dokument

svenska (PDF)

Publicerad på: 31/07/2024

Ladda ner

ema-puar-loxicom-v-141-var-x-0009-en.pdf

ema-puar-loxicom-v-141-par-en.pdf

ema-puar-loxicom-v-141-var-x-0005-en.pdf

ema-puar-loxicom-v-141-var-x-0003-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000004200>