

Animeloxan, 20 mg/ml, solution for injection for cattle, pigs and horses

Godkänd

- Meloxicam

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Animeloxan, 20 mg/ml, solution for injection for cattle, pigs and horses

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Häst

Svin

Administreringsväg:

Intravenös användning

Subkutan användning

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intravenös användning:

-

Nöt

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

-

Häst

- Milk. no withdrawal period

Do not use in horses producing milk for human consumption.

- Meat and offal. 5 dygn

Subkutan användning:

-

Nöt

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

Intramuskulär användning:

-

Svin

- Meat and offal. 8 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QM01AC06

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Slovakien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

aniMedica GmbH

Godkännandedatum:

18/12/2019

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

Ansvarig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkännandenummer:

96/054/MR/19-S

Datum för ändring av godkännandestatus:

18/12/2019

Referensmedlemsstat:

Tyskland

Procedurnummer:

DE/V/0311/002

Berörda medlemsstater:

Österrike Bulgarien Cypern Tjeckien Estland Grekland Ungern Irland Italien
Lettland Litauen Nederländerna Polen Portugal Rumänien Slovakien Spanien
Storbritannien (Nordirland)

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

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.