

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

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:

Rumänien

Tillgänglig i:

Rumänien

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:

26/08/2019

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

Ansvarig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkännandenummer:

240117

Datum för ändring av godkännandestatus:

26/01/2025

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

Produktresumé

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

Gemensam fil för alla dokument

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