

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

Auktoriserad

- Meloxicam

Product identification

Läkemedlets namn:

Animeloxan, 20 mg/ml, solution for injection for cattle, pigs and horses
Animeloxan 20 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, cūkām un zirgiem

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Nöt

Häst

Svin

Administreringsväg:

Intravenös användning

Subkutan användning

Intramuskulär användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Withdrawal period by route of administration:

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

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Lettland

Available in:

Lettland

Beskrivning av förpackning:

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:

aniMedica GmbH

Marketing authorisation date:

4/10/2019

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

Ansvarig myndighet:

Food And Veterinary Service

Godkännandenummer:

V/MRP/19/0057

Datum för ändring av godkännandestatus:

6/10/2019

Referensmedlemsstat:

Tyskland

Förfarandenummer:

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

Documents

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060731>