

Acticam 2.5 mg chewable tablets for Dogs

Неразрешен

- Meloxicam

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Acticam 2.5 mg chewable tablets for Dogs

ACTICAM 2,5 mg COMPRIMIDOS MASTICABLES PARA PERROS

Активно вещество:

Налично само в [English](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)

2.50 milligram(s) / 1.00 Таблетка

Фармацевтична форма:

Таблетка за дъвчене

Карентен срок по начин на приложение:

Перорално приложение:

-

куче

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QM01AC06

Режим на отпускане:

Налично само в [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Revoked

Разрешен в:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Escuphar

Дата на разрешение за търговия:

23/06/2010

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Accord Healthcare Limited

Отговорен орган:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Номер на разрешението за търговия:

2163 ESP

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

25/12/2021

Референтна държава членка:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Процедурен номер:

NL/V/0134/002

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000037200>