

Meloxoral 0.5 mg/ml - Oral suspension

Разрешен

- Meloxicam

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Meloxoral 0.5 mg/ml - Oral suspension

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

котка

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

0.50 milligram(s) / 1.00 Бутилка

Фармацевтична форма:

Перорална суспензия

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

,
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

,
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

,
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

,
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Гръцки Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

,
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

,
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

,
Налично само в Испански Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Финландски Шведски Исландски Norwegian

,
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

,
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

,

[illegible]

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Литовски Холандски Португалски Румънски Словашки Шведски Исландски Norwegian

,
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

,
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

,
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

,
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

,
Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Dechra Regulatory B.V

Дата на разрешение за търговия:

19/11/2010

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

GENERA Inc., Chemopharmaceutical Production, Solid Dosage Forms Facility
Produlab Pharma B.V.

Отговорен орган:

European Commission

Номер на разрешението за търговия:

Тази информация не е налична за този продукт.

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

24/10/2011

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

Документи

Combined File of all Documents

български (PDF)

Публикувано на: 9/08/2024

Свали

ema-puar-meloxoral-v-151-par-en.pdf

ema-puar-meloxoral-v-000151-var-x-0015-en.pdf