

Rheumocam 1.5 mg/ml - Oral suspension

Registrováno

- Meloxicam

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Rheumocam 1.5 mg/ml - Oral suspension

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Pes

Cesta podání:

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)
1.50 milligram(s) / 1.00 Lahev

Léková forma:

Perorální suspenze

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QM01AC06

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Rakousko , Belgie , Bulharsko , Chorvatsko , Kypr , Česko , Dánsko ,

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)
[Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

’ Finsko , Francie , Německo , Řecko , Maďarsko ,

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)
[Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

’ Írsko , Itálie , Lotyšsko , Lichtenštejnsko , Litva , Lucembursko , Malta , Nizozemsko ,
Norsko , Polsko , Portugalsko , Rumunsko , Slovensko , Slovinsko , Španelsko , Švédsko ,
Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd

Datum registrace:

10/01/2008

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Příslušný orgán:

European Commission

Registrační číslo:

Tato informace není pro tento přípravek k dispozici.

Datum změny stavu registrace:

4/06/2009

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

čeština (PDF)

Zveřejněno dne: 12/05/2025

Stažení

ema-puar-v121-rheumocam-vra0038-en.pdf

ema-puar-rheumocam-v-121-var-x-0015-en.pdf

ema-puar-rheumocam-v-121-var-x-0010-en.pdf

ema-puar-rheumocam-v-121-var-x-0007-en.pdf

ema-puar-rheumocam-v-121-var-x-0008-en.pdf

ema-puar-rheumocam-v-121-var-x-0006-en.pdf

ema-puar-rheumocam-v-121-par-en.pdf