

Rheumocam 5 mg/ml - Solution for injection (cats, dogs)

Autorizovaný

- Meloxicam

Product identification

Název léčivého přípravku:

Rheumocam 5 mg/ml - Solution for injection (cats, dogs)

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Pes

Kočka

Způsob podání:

Subkutánní podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 Injekční lahvička

Léková forma:

Injekční roztok

Withdrawal period by route of administration:

Subkutánní podání:

- **Pes**
- **Kočka**

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QM01AC06

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

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

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

’ Finsko , Francie , Německo , Řecko , Maďarsko ,

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

’ Irsko , Itálie , Lotyšsko , Lichtenštejnsko , Litva , Lucembursko , Malta , Nizozemsko , Norsko , Polsko , Portugalsko , Rumunsko , Slovensko , Slovinsko , Španelsko , Švédsko ,

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd

Marketing authorisation date:

10/01/2008

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited
Labiana Life Sciences S.A.

Odpovědný orgán:

European Commission

Registrační číslo:

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

Datum změny stavu registrace:

24/01/2012

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

čeština (PDF)

Publikováno dne: 29/02/2024

Stážení

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

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

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

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

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

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000003460>