

Animeloxan 1.5 mg/ml oral suspension for dogs

Registrováno

- Meloxicam

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Animeloxan 1.5 mg/ml oral suspension for dogs

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 millilitre(s)

Léková forma:

Perorální suspenze

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

QM01AC06

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Dánsko

Dostupné v:

Dánsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

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:

aniMedica GmbH

Datum registrace:

3/07/2008

Výrobní místa s propouštěním šarží:

aniMedica GmbH

Příslušný orgán:

Danish Medicines Agency

Registrační číslo:

41430

Datum změny stavu registrace:

3/07/2008

Referenční členský stát:

Německo

Číslo procedury:

DE/V/0310/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Dánsko Maďarsko Itálie Nizozemsko Polsko Španelsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

2401060-paren-20240416.pdf