

# Loxitab 2.5 mg - Tablet

Registrováno

- Meloxicam

## Identifikace přípravku

**Název léčiva:**

Loxitab 2.5 mg - Tablet

**Léčivá látka:**

Dostupné pouze v [English](#)

**Cílové druhy:**

Pes

**Cesta podání:**

Perorální podání

## Údaje o přípravku

**Léčivá látka a síla:**

Dostupné pouze v [English](#)  
2.50 milligram(s) / 1.00 Tableta

**Léková forma:**

Tableta

**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](#)

---

**Dostupné v:**

Belgie , Estonia , Irsko , Itálie , Litva , Lotyšsko , Nizozemsko , Německo , Portugalsko , Řecko , Španelsko

---

**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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Datum registrace:**

19/10/2023

---

**Výrobní místa s propouštění šarží:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Příslušný orgán:**

European Commission

---

**Registrační číslo:**

Tato informace není pro tento přípravek k dispozici.

---

**Datum změny stavu registrace:**

19/10/2023

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

čeština (PDF)

Zveřejněno dne: 12/05/2026

Stažení

ema-puar-v6099-loxitab-en.pdf