

Novaquin 15 mg/ml - Oral suspension

Zugelassen

- Meloxicam

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Novaquin 15 mg/ml - Oral suspension

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Pferd

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

15.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Suspension zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Einnehmen:

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 3 Tag 3 days

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QM01AC06

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Zypern , Tschechische Republik , Dänemark , Estland , Finnland , Frankreich , Deutschland , Griechenland , Ungarn , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Niederlande , Norwegen , Polen , Portugal , Rumänien , Slowakei , Slowenien , Spanien , Schweden ,

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

Verfügbar in:

Belgien , Deutschland , Dänemark , Finnland , Frankreich , Irland , Island , Italien , Kroatien , Norwegen , Polen , Portugal , Schweden , Slowenien , Spanien , Tschechische Republik , Ungarn , Österreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Le Vet. Beheer B.V.

Zulassungsdatum:

8/09/2015

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Produlab Pharma B.V.

Zuständige Behörde:

European Commission

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

8/09/2015

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 5/11/2025

[Herunterladen](#)

ema-puar-novaquin-v-3866-par-en.pdf