

Acticam 2.5 mg chewable tablets for Dogs

Nicht
autorisiert

- Meloxicam

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Acticam 2.5 mg chewable tablets for Dogs

Acticam 2,5 mg žuvacie tablety pre psy

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

2.50 milligram(s) / 1.00 Piece

Darreichungsform:

Kautablette

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:

Surrendered

Zugelassen in:

Slowakei

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

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:

Ecuphar

Zulassungsdatum:

13/02/2012

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Accord Healthcare Limited

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

96/006/DC/12-S

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

13/02/2012

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0134/002

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

Dokumente

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.