

Acticam 1 mg chewable tablets for Dogs

Nicht
autorisiert

- Meloxicam

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Acticam 1 mg chewable tablets for Dogs

Acticam, 1.0mg, Žvýkácí tableta

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

1.00 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:

Tschechische Republik

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:

19/06/2012

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Accord Healthcare Limited

Ecuphar

Zuständige Behörde:

Zulassungsnummer:

96/065/12-C

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

21/12/2021

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0134/001

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