

Acticam 2.5 mg chewable tablets for Dogs

No
autorizado

- Meloxicam

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Acticam 2.5 mg chewable tablets for Dogs

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)
2.50 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido masticable

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):
QM01AC06

Condiciones de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Países Bajos

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponibile únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Animalcare Limited

Fecha de autorización de comercialización:

8/09/2010

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Accord Healthcare Limited

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

104368

Fecha de modificación del estado de la autorización:

16/10/2024

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0134/002

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet