

Loxicom 0.5 mg/ml - Oral suspension (cats)

Autorizado

- Meloxicam

Product identification

Nombre del medicamento:

Loxicom 0.5 mg/ml - Oral suspension (cats)

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos

Vía de administración:

Vía oral

Product details

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)
0.50 Miligramo(s) / 1.00 Frasco

Forma farmacéutica:

Suspensión oral

Withdrawal period by route of administration:

Vía oral:

• Gatos

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QM01AC06

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Austria , Bélgica , Bulgaria , Croacia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estonia , Finlandia , Francia , Alemania , Grecia , Hungría , Islandia , Irlanda , Italia , Letonia , Liechtenstein , Lituania , Luxemburgo , Malta , Países Bajos , Noruega , Polonia , Portugal , Rumania; Rumanía , Eslovaquia , Eslovenia , España , Suecia ,
Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Marketing authorisation date:

10/02/2009

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Norbrook Laboratories Limited
Norbrook Manufacturing Limited

Autoridad responsable:

European Commission

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este producto.

Fecha del cambio de estado de la autorización:

23/03/2010

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

Documents

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Published on: 31/01/2024

[Descargar](#)

ema-puar-loxicom-v-141-var-x-0003-en.pdf

ema-puar-loxicom-v-141-var-x-0009-en.pdf

ema-puar-loxicom-v-141-par-en.pdf

ema-puar-loxicom-v-141-var-x-0005-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000003472>