

Metacam 15 mg/ml - Oral suspension (horses)

Autorizado

- Meloxicam

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Metacam 15 mg/ml - Oral suspension (horses)

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

15.00 Miligramo(s) / 1.00 Frasco

Forma farmacéutica:

Suspensión oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Caballos

- Meat and offal. 3 Días 3 days

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

QM01AC06

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

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](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponible en:

Austria , Francia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

7/01/1998

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Autoridad responsable:

European Commission

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

6/12/2007

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

Documentos

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Publicado el: 5/12/2024

[Descargar](#)

ema-puar-v33-metacam-ii0084-en.pdf

ema-puar-v33-metacam-vra0151g-en.pdf

ema-puar-metacam-v-033-var-x-0119-en.pdf

ema-puar-metacam-novem-var-ws-0264-en.pdf

ema-puar-metacam-v-033-par-en.pdf

ema-puar-metacam-v-033-var-ii-0127-en.pdf

ema-puar-metacam-v-033-var-x-0107-en.pdf