

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

Acticam, 2.5mg, Žvýkácí tableta

Principio activo:

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [Inglés](#)

2.50 Miligramo(s) / 1.00 Piezas

Forma farmacéutica:

Comprimido masticable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Perros

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

QM01AC06

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Checo](#) [Estonio](#) [Inglés](#) [Francés](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Lituano](#) [Portugués](#) [Romanian](#) [Esloveno](#) [Finés](#) [Sueco](#) [Islandés](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

República Checa

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [Inglés](#) [Francés](#) [Croata](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Finés](#) [Sueco](#) [Islandés](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [Inglés](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Ecuphar

Fecha de autorización de comercialización:

19/06/2012

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Accord Healthcare Limited

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

96/066/12-C

Fecha de modificación del estado de la autorización:

21/12/2021

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