

Rheumocam 2 mg/ml - Solution for injection

Volitatud

- Meloxicam

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

Rheumocam 2 mg/ml - Solution for injection

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

kass

Manustamisviis:

Subkutaanne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstelahus

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QM01AC06

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Austria , Belgia , Bulgaaria , Horvaatia , Küpros , Tšehhi , Taani , Eesti , Soome , Prantsusmaa , Saksamaa , Kreeka , Ungari , Island , Iirimaa , Itaalia , Läti , Liechtenstein , Leedu , Luksemburg , Malta , Holland , Norra , Poola , Portugal , Rumeenia , Slovakkia , Sloveenia , Hispaania , Rootsi , Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloo õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloo hoidja:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd

Müügiloo kuupäev:

10/01/2008

Partii vabastamise tootmiskohad:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Vastutav asutus:

European Commission

Müügi loa number:

See teave selle ravimi kohta puudub.

Müügi loa staatuse muutmise kuupäev:

23/04/2025

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

Dokumendid

Combined File of all Documents

eesti (PDF)

Avaldatud: 12/05/2025

[Lae alla](#)

ema-puar-v121-rheumocam-vra0038-en.pdf