

Meloxidyl 0.5 mg/ml - Oral suspension

Volitatud

- Meloxicam

Product identification

Ravimi nimetus:

Meloxidyl 0.5 mg/ml - Oral suspension

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

kass

Manustamisviis:

Suukaudne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)
0.50 milligram(s) / 1.00 Pudel

Ravimvorm:

Suukaudne suspensioon

Withdrawal period by route of administration:

Suukaudne:

• kass

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QM01AC06

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Authorised in:

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:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

CEVA Santé Animale

Marketing authorisation date:

15/01/2007

Partii vabastamise tootmiskohad:

Ceva Sante Animale

Vastutav asutus:

European Commission

Authorisation number:

See teave selle ravimi kohta puudub.

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

26/08/2010

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

Documents

Combined File of all Documents

eesti (PDF)

Avaldatud: 15/11/2022

[Lae alla](#)

ema-puar-meloxidyl-v-115-par-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000003552>