

Acticam 1 mg chewable tablets for Dogs

Ei
myönnetty

- Meloxicam

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Acticam 1 mg chewable tablets for Dogs

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Koira

Antoreitti:

Suun kautta

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)
1.00 milligram(s) / 1.00 Tabletti

Lääkemuoto:

Purutabletti

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QM01AC06

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Revoked

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Ecuphar

Myyntiluvan myöntämispäivä:

16/02/2011

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Accord Healthcare Limited

Ecuphar

Vastaava viranomainen:

Directorate General For Food And Veterinary

Myyntilupanumero:

312/01/11DFVPT

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

22/12/2022

Viitejäsenvaltio:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Prosessinnumero:

NL/V/0134/001

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.