

# Meloxidyl 0.5 mg/ml - Oral suspension

Autorisé

- Meloxicam

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

Meloxidyl 0.5 mg/ml - Oral suspension

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

**Espèces cibles:**

Chat

**Voie d'administration:**

Voie orale

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

0.50 milligram(s) / 1.00 Flacon

**Forme pharmaceutique:**

Suspension buvable

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QM01AC06

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Autriche , Belgique , Bulgarie , Croatie , Chypre , Tchéquie , Danemark , Estonie , Finlande , France , Allemagne , Grèce , Hongrie , Islande , Irlande , Italie , Lettonie , Liechtenstein , Lituanie , Luxembourg , Malte , Pays-Bas , Norvège , Pologne , Portugal , Roumanie , Slovaquie , Slovénie , Espagne , Suède , Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

**Disponible en:**

Allemagne , Autriche , Belgique , Bulgarie , Chypre , Croatie , Danemark , Espagne , Estonie , Finlande , France , Grèce , Hongrie , Irlande , Italie , Lettonie , Lituanie , Luxembourg , Pays-Bas , Pologne , Portugal , Slovaquie , Slovénie , Suède , Tchéquie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

CEVA Santé Animale

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

15/01/2007

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Ceva Sante Animale

---

**Autorité responsable:**

**Numéro de l'autorisation:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

3/10/2016

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

français (PDF)

Publié le: 28/07/2025

[Télécharger](#)

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