

# Meloxoral 0.5 mg/ml - Oral suspension

Autorisé

- Meloxicam

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

Meloxoral 0.5 mg/ml - Oral suspension

---

**Substance active:**

Disponible uniquement en Anglais

---

**Espèces cibles:**

Chat

---

**Voie d'administration:**

Voie orale

---

## Informations sur le produit

**Substance active / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
0.50 milligram(s) / 1.00 Flacon

---

**Forme pharmaceutique:**

Suspension buvable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie orale:**

•

## Chat

---

**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)

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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:**

Dechra Regulatory B.V

---

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

19/11/2010

---

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

GENERA Inc., Chemopharmaceutical Production, Solid Dosage Forms Facility

Produlab Pharma B.V.

---

**Autorité responsable:**

European Commission

---

**Numéro de l'autorisation:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

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

24/10/2011

---

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: 9/08/2024

[Télécharger](#)

ema-puar-meloxoral-v-151-par-en.pdf

ema-puar-meloxoral-v-000151-var-x-0015-en.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000003429>