

Meloxoral 1.5 mg/ml - Oral suspension

Autorisé

- Meloxicam

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Meloxoral 1.5 mg/ml - Oral suspension

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.50 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 , Chypre , Danemark , Espagne , Estonie , Finlande , Grèce , Italie , Lettonie , Lituanie , Malte , Norvège , Pays-Bas , Pologne , Portugal , Roumanie , Slovénie , Suède , Tchéquie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

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 Analitika d.o.o.
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:

19/11/2010

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site 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