

Acticam 1 mg chewable tablets for Dogs

Nije
ovlašteno

- Meloxicam

Product identification

Naziv VMP-a:

Acticam 1 mg chewable tablets for Dogs

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

Kroz usta

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)
1.00 miligram / 1.00 Piece

Farmaceutski oblik:

Tableta za žvakanje

Withdrawal period by route of administration:**Kroz usta:**

-

Dog

Kod anatomsko-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QM01AC06

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Surrendered

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:Dostupno samo u [English](#)Dostupno samo u [English](#)Dostupno samo u [English](#)Dostupno samo u [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:Dostupno samo u [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

European Medicines Agency

Marketing authorisation date:

24/01/2012

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Accord Healthcare Limited
Ecuphar

Odgovorno tijelo:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Broj autorizacije:

3077/X/12 MgSzH ÁTI

Datum promjene statusa odobrenja:

17/12/2021

Referentna država članica:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Broj postupka:

NL/V/0134/001

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000983083>