

Neoxicam 2,5 mg rágótabletta kutyaknak

Engedélyezett

- Meloxicam

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Neoxicam 2,5 mg rágótabletta kutyaknak

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

kutya

Alkalmazás módja:

Oralis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)
2.50 milligram(s) / 1.00 Tablet

Gyógyszerforma:

Rágótabletta

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QM01AC06

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

20 tabletta

100 tabletta

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

C&H Generics Limited

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

29/11/2024

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Felelős hatóság:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Engedély száma:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

29/11/2024

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Betegtájékoztató

Címkeszöveg