

Acticam 2.5 mg chewable tablets for Dogs

Ekki
heimilað

- Meloxicam

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Acticam 2.5 mg chewable tablets for Dogs

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
2.50 milligram(s) / 1.00 Tafla

Lyfjaform:

Tuggutafla

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QM01AC06

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Afturkallað

Heimilað í:

Spánn

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Ecuphar

Dagsetning markaðsleyfis:

23/06/2010

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Accord Healthcare Limited

Ábyrgt yfirvald:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Markaðsleyfisnúmer:

2163 ESP

Dagsetning á breytingu stöðu:

25/12/2021

Umsjónarland (RMS):

Holland

Ferilsnúmer:

NL/V/0134/002

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet