

Contacera 15 mg/ml - Oral suspension

Heimilað

- Meloxicam

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Contacera 15 mg/ml - Oral suspension

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hestur

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

15.00 milligram(s) / 1.00 Glas

Lyfjaform:

Mixtúra, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 3 dagar 3 days

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

QM01AC06

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Austurríki , Belgía , Búlgaría , Króatía , Kýpur , Tékkland , Danmörk , Eistland , Finnland , Frakkland , Þýskaland , Grikkland , Ungverjaland , Ísland , Írland , Ítalía , Lettland , Liechtenstein , Litáen , Lúxemborg , Malta , Holland , Noregur , Pólland , Portúgal , Rúmenía , Slóvakía , Slóvenía , Spánn , Svíþjóð , Bretland (Norður-Írland)

Fáanlegt í:

Belgía , Lúxemborg , Pólland , Þýskaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

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

Markaðsleyfishafi:

Zoetis Belgium

Dagsetning markaðsleyfis:

6/12/2012

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Ábyrgt yfirvald:

European Commission

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

13/02/2014

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

Skjöl

Combined File of all Documents

Íslenska (PDF)

Birt: 19/12/2024

Sækja

ema-puar-contacera-v-2612-par-en.pdf

ema-puar-contacera-v-2612-var-x-0002-en.pdf