

Metacam 0.5 mg/ml - Oral suspension (dogs)

Heimilað

- Meloxicam

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Metacam 0.5 mg/ml - Oral suspension (dogs)

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í [enska](#)
0.50 milligram(s) / 1.00 Glas

Lyfjaform:

Mixtúra, dreifa

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

QM01AC06

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

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)

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Markaðsleyfishafi:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

7/01/1998

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Ábyrgt yfirvald:

European Commission

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

1/08/2005

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

Skjöl

Combined File of all Documents

Íslenska (PDF)

Birt: 5/12/2024

[Sækja](#)

ema-puar-v33-metacam-ii0084-en.pdf

ema-puar-v33-metacam-vra0151g-en.pdf

ema-puar-metacam-v-033-var-x-0119-en.pdf

ema-puar-metacam-v-033-var-x-0107-en.pdf

ema-puar-metacam-v-033-par-en.pdf

ema-puar-metacam-v-033-var-ii-0127-en.pdf

ema-puar-metacam-novem-var-ws-0264-en.pdf