

Animeloxan 1.5 mg/ml oral suspension for dogs

Heimilað

- Meloxicam

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Animeloxan 1.5 mg/ml oral suspension for dogs

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í [enska](#)
1.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Mixtúra, dreifa

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

QM01AC06

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Holland

Fáanlegt í:

Holland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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:

aniMedica GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

16/09/2008

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

aniMedica GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Medicines Evaluation Board

Markaðsleyfisnúmer:

REG NL 100187

Dagsetning á breytingu stöðu:

8/02/2022

Umsjónarland (RMS):

Þýskaland

Ferilsnúmer:

DE/V/0310/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Danmörk Ungverjaland Ítalía Holland Pólland Spánn

Bretland (Norður-Írland)

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

2401060-paren-20240416.pdf