

# Loxicom 0.5 mg/ml - Oral suspension (cats)

Autorizzato

- Meloxicam

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

Loxicom 0.5 mg/ml - Oral suspension (cats)

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

**Specie di destinazione:**

Gatto

**Via di somministrazione:**

Uso orale

## Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

0.50 milligrammo(i) / 1.00 Flacone

**Forma farmaceutica:**

Sospensione orale

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QM01AC06

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Austria , Belgio , Bulgaria , Croazia , Cipro , Repubblica Ceca , Danimarca , Estonia , Finlandia , Francia , Germania , Grecia , Ungheria , Islanda , Irlanda , Italia , Lettonia , Liechtenstein , Lituania , Lussemburgo , Malta , Paesi Bassi , Norvegia , Polonia , Portogallo , Romania , Slovacchia , Slovenia , Spagna , Svezia ,

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibile in:**

Austria , Belgio , Cipro , Danimarca , Estonia , Finlandia , Grecia , Irlanda , Lettonia , Lituania , Lussemburgo , Malta , Paesi Bassi , Polonia , Portogallo , Repubblica Ceca , Romania , Slovenia , Spagna , Svezia , Ungheria , United Kingdom (Northern Ireland)

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

10/02/2009

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Norbrook Laboratories Limited  
Norbrook Manufacturing Limited

---

**Autorità responsabile:**

European Commission

---

**Numero di autorizzazione:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

23/03/2010

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 6/11/2025

[Scaricamento](#)

ema-puar-loxicom-v-141-var-x-0003-en.pdf

ema-puar-loxicom-v-141-var-x-0009-en.pdf

ema-puar-loxicom-v-141-par-en.pdf

ema-puar-loxicom-v-141-var-x-0005-en.pdf