

Acticam 2.5 mg chewable tablets for Dogs

Neautorizuotas

- Meloxicam

Product identification

Vaisto pavadinimas:

Acticam 2.5 mg chewable tablets for Dogs

Acticam 2,5 mg žuvacie tablety pre psy

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Šuo

Naudojimo būdas:

Vartoti per burną

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)

2.50 milligram(s) / 1.00 Piece

Vaisto forma:

Kramtomoji tabletė

Withdrawal period by route of administration:

Vartoti per burną:

- Šuo

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QM01AC06

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Registracijos statusas:

Surrendered

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Ecuphar

Marketing authorisation date:

13/02/2012

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Accord Healthcare Limited

Atsakinga institucija:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Registracijos pažymėjimo numeris:

96/006/DC/12-S

Registracijos statuso pasikeitimo data:

2/03/2022

Referencinė valstybė narė:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedūros numeris:

NL/V/0134/002

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000983087>