

Loxicom 0.5 mg/ml - Oral suspension (cats)

Autorisert

- Meloxicam

Product identification

Legemidlets navn:

Loxicom 0.5 mg/ml - Oral suspension (cats)

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

katt

Administrering:

Oral bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)
0.50 milligram / 1.00 Flaske

Legemiddelform:

Mikstur, suspensjon

Withdrawal period by route of administration:

Oral bruk:

• katt

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QM01AC06

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

AT , BE , BG , HR , Kypros , CZ , DK , EE , FI , FR , DE , EL , HU , IS , Irland , IT , LV , LI , LT , LU , MT , NL , NO , PL , PT , RO , SI , SI , ES , SE ,

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Marketing authorisation date:

10/02/2009

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Ansvarlig myndighet:

European Commission

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

23/03/2010

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

Documents

Samlet mappe av alle dokumenter

norsk (PDF)

Publisert på: 31/01/2024

[Nedlasting](#)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000003472>