

Melosus 1.5 mg/ml - Oral suspension

Autorisert

- Meloxicam

Product identification

Legemidlets navn:

Melosus 1.5 mg/ml - Oral suspension

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

hund

Administrering:

Oral bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

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

Legemiddelform:

Mikstur, suspensjon

Withdrawal period by route of administration:

Oral bruk:

• hund

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 ,

Available in:

BE , CZ , DE , EE , EL , FR , HR , IT , LT , LV , NL , SI

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [English](#)

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:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Marketing authorisation date:

21/02/2011

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Produlab Pharma B.V.

Ansvarlig myndighet:

European Commission

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

21/02/2011

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: 20/09/2023

[Nedlasting](#)

ema-puar-melosus-v-2001-par-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000003468>