

Acticam 2.5 mg chewable tablets for Dogs

Geautoriseerd

- Meloxicam

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Acticam 2.5 mg chewable tablets for Dogs
Acticam, 2.5mg, Žvýkací tableta

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
2.50 milligram(s) / 1.00 Piece

Farmaceutische vorm:

Kauwtablet

Withdrawal period by route of administration:

Oraal gebruik:

- Hond

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QM01AC06

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Tsjechië

Package description:Alleen beschikbaar in [English](#)Alleen beschikbaar in [English](#)Alleen beschikbaar in [English](#)Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Ecuphar

Marketing authorisation date:

19/06/2012

Productielocaties partijvrijgifte:

Accord Healthcare Limited

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Toelatingsnummer:

96/066/12-C

Wijzigingsdatum status toelating:

19/06/2012

Rapporterende lidstaat:

Nederland

Procedurenummer:

NL/V/0134/002

Betrokken lidstaten:

Tsjechië Duitsland Hongarije Italië Luxemburg Portugal Slowakije Spanje

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000983086>