

Loxicom 1.5 mg/ml - Oral suspension (dogs)

Autorisert

- Meloxicam

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Loxicom 1.5 mg/ml - Oral suspension (dogs)

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1.50 milligram / 1.00 Flaske

Legemiddelform:

Mikstur, suspensjon

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater
(ATCvet):**

QM01AC06

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

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 ,

Tilgjengelig i:

, AT , BE , CZ , DK , EE , EL , ES , FI , HU , Irland , Kypros , LT , LU , MT , NL , PL , PT , RO ,
SE , SI

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Markedsføringsgodkjenningsdato:

10/02/2009

Tilvirker for batchfrigivelse:

Norbrook Laboratories Limited
Norbrook Manufacturing Limited

Ansvarlig myndighet:

European Commission

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

10/02/2009

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

norsk (PDF)

Publisert på: 6/11/2025

[Nedlasting](#)

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

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