

Meloxoral 1.5 mg/ml - Oral suspension

Autorisert

- Meloxicam

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Meloxoral 1.5 mg/ml - Oral suspension

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 , CZ , DE , DK , EE , EL , ES , FI , IT , Kypros , MT , NL , NO , 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:

Dechra Regulatory B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

19/11/2010

Tilvirker for batchfrigivelse:

Genera Analitika d.o.o.
Produlab Pharma B.V.

Ansvarlig myndighet:

European Commission

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

30/09/2014

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

norsk (PDF)

Publisert på: 9/08/2024

Nedlasting

ema-puar-meloxoral-v-151-par-en.pdf

ema-puar-meloxoral-v-000151-var-x-0015-en.pdf