

Acticam 1 mg chewable tablets for Dogs

Ikke
autorisert

- Meloxicam

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Acticam 1 mg chewable tablets for Dogs
Acticam 1 mg žuvacie tablety pre psy

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)
1.00 milligram / 1.00 bit

Legemiddelform:

Tyggetablett

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Oral bruk:

-

hund

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QM01AC06

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracalt

Autorisert i:

SI

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Ecuphar

Markedsføringsgodkjenningsdato:

13/02/2012

Tilvirker for batchfrigivelse:

Accord Healthcare Limited
Ecuphar

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkjenningsnummer:

96/005/DC/12-S

Status for endring av markedsføringstillatelse:

13/02/2012

Referanse medlemsstat:

NL

Prosedyrenummer:

NL/V/0134/001

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

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000983064>