

# Acticam 2.5 mg chewable tablets for Dogs

Niedopuszczony do obrotu

- Meloxicam

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

Acticam 2.5 mg chewable tablets for Dogs

ACTICAM 2,5 mg COMPRIMIDOS MASTICABLES PARA PERROS

### **Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

### **Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### **Droga podania:**

Podanie doustne

## Szczegóły produktu

### **Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)  
2.50 milligram(s) / 1.00 Tabletki

### **Postać farmaceutyczna:**

Tabletka do rozgryzania i żucia

**Okres karencji w zależności od drogi podania:**

**Podanie doustne:**

- 

**Dog**

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QM01AC06

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status pozwolenia:**

Revoked

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Ecuphar

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

23/06/2010

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Accord Healthcare Limited

---

**Organ odpowiedzialny:**

Spanish Agency For Medicines And Health Products

---

**Numer pozwolenia:**

2163 ESP

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

25/12/2021

---

**Referencyjne państwo członkowskie:**

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Numer procedury:**

NL/V/0134/002

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000037200>