

Acticam 2.5 mg chewable tablets for Dogs

Nieautoryzowany

- Meloxicam

Product identification

Nazwa leku:

Acticam 2.5 mg chewable tablets for Dogs

Acticam 2,5 mg Kautabletten für Hunde

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Docelowe gatunki zwierząt:

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

Droga podania:

Podanie doustne

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

2.50 milligram(s) / 1.00 Piece

Postać farmaceutyczna:

Tabletka do rozgryzania i żucia

Withdrawal period by route of administration:**Podanie doustne:**

- **Dog**

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QM01AC06

Status prawny dostawy:

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

Status pozwolenia:

Surrendered

Authorised in:

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

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

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

Podmiot odpowiedzialny:

Ecuphar

Marketing authorisation date:

15/10/2010

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

Accord Healthcare Limited

Organ odpowiedzialny:

BVL

Numer pozwolenia:

401268.01.00

Data zmiany statusu pozwolenia:

8/12/2021

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

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000983065>