

Felicam 2.5 mg comprimidos mastigáveis para cães

Autorizado

- Meloxicam

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Felicam 2.5 mg comprimidos mastigáveis para cães

Felicam 2.5 mg chewable tablets for dogs

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

2.50 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido para mastigar

Intervalo de segurança por via de administração:**Via oral:**

-

Dog

- Meat and offal. no withdrawal period Not applicable.

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QM01AC06

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Portugal

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Felix Pharmaceuticals Private Limited

Data de autorização de introdução no mercado:

20/09/2021

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Wasdell Europe Limited

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

1456/02/21DFVPT

Data da alteração do estado de autorização:

20/09/2021

Estado-Membro de referência:

Portugal

Número de procedimento:

PT/V/0143/002

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica Dinamarca

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 17/10/2024

Descargar