

# Acticam 1 mg chewable tablets for Dogs

Não  
autorizado

- Meloxicam

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Acticam 1 mg Kautabletten für Hunde

Acticam 1 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](#)

1.00 miligrama(s) / 1.00 Piece

**Forma farmacêutica:**

Comprimido para mastigar

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QM01AC06

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Abandonada

---

**Autorizado em:**

Alemanha

---

**Descrição da embalagem:**

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:**

Ecuphar

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

19/10/2010

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Accord Healthcare Limited

Ecuphar

---

**Autoridade responsável:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Número da autorização:**

401268.00.00

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

8/12/2021

---

**Estado-Membro de referência:**

Países Baixos

---

**Número de procedimento:**

NL/V/0134/001

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)