

RHEUMOXIDYL 15 MG/ML ORAL SUSPENSION FOR HORSES

Autorizat

- Meloxicam

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Rheumoxidyl 15 mg/ml Suspension zum Eingeben für Pferde
RHEUMOXIDYL 15 MG/ML ORAL SUSPENSION FOR HORSES

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Cal

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)
15.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare orală:**

-

Cal

- Carne și organe. 3 zi
- Lapte. no withdrawal period

Not authorised for use in lactating animals producing milk for human consumption.

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QM01AC06

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Franceză

Disponibile numai în Franceză

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în Engleză Italiană Letonă Norwegian

Deținătorul autorizației de comercializare:

C&H Generics Limited

Data autorizației de comercializare:

15/03/2023

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autoritatea responsabilă:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numărul autorizației:

V7007423.00.00

Data modificării statusului autorizației:

15/03/2023

Statul membru de referință:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Numărul procedurii:

FR/V/0447/001

State membre interesate:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.