

# Acticam 1 mg chewable tablets for Dogs

Neautorizat

- Meloxicam

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

Acticam 1 mg chewable tablets for Dogs

---

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [English](#)

---

**Specia țintă:**

Câine

---

**Calea de administrare:**

Administrare orală

---

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [English](#)  
1.00 miligram(e) / 1.00 Piece

---

**Forma farmaceutică:**

Comprimat masticabil

---

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

**Administrare orală:**

•

## Câine

---

### **Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QM01AC06

---

### **Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

### **Status autorizație:**

Retrasă la solicitarea deținătorului

---

### **Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

---

## Informații suplimentare

### **Tip de drept:**

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Deținătorul autorizației de comercializare:**

European Medicines Agency

---

### **Data autorizației de comercializare:**

24/01/2012

---

### **Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Accord Healthcare Limited  
Ecuphar

---

**Autoritatea responsabilă:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Numărul autorizației:**

3077/X/12 MgSzH ÁTI

---

**Data modificării statusului autorizației:**

17/12/2021

---

**Statul membru de referință:**

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Numărul procedurii:**

NL/V/0134/001

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să  
accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000983083>