

File downloaded on 2026-02-28

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sk/600000097257>

# Felicam 1 mg chewable tablets for dogs

Oprávněný

- Meloxicam

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Felicam 1 mg chewable tablets for dogs

Felicam 1 mg tyggetabletter

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Perorálne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

1.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

**Lieková forma:**

Žuvacia tableta

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:****Perorálne použitie:**

- 

**Dog**

- Meat and offal. no withdrawal period Not applicable.

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QM01AC06

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Dánsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Felix Pharmaceuticals Private Limited

---

**Dátum registrácie lieku:**

2/06/2022

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Wasdell Europe Limited

---

**Zodpovedný orgán:**

Danish Medicines Agency

---

**Číslo registrácie:**

65280

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

2/06/2022

---

**Referenčný členský štát:**

Portugalsko

---

**Číslo postupu:**

PT/V/0143/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Belgicko Dánsko

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.