

Rheumocam 1.5 mg/ml - Oral suspension

Ima dovoljenje za
promet

- Meloxicam

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Rheumocam 1.5 mg/ml - Oral suspension

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Peroralna uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

1.50 milligram(s) / 1.00 Steklenica/steklenička; Plastenka

Farmacevtska oblika:

Peroralna suspenzija

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil,
ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QM01AC06

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

,
Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

,
Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

,
Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

,
Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

,
Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

,
Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

,
Na voljo samo v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)
[Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

,
Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

,
Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

,

Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch
Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

,
Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch
Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

,
Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch
Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

,
Na voljo samo v Spanish German Estonian English French Italian Dutch Portuguese
Slovak Swedish Icelandic Norwegian

,
Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch
Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

,
Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch
Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

,
Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch
Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

,
Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch
Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

,
Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch
Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

,
Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch
Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

,
Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch
Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

,
Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch
Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

,
Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch
Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

,
Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch
Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

,
Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch
Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

,

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

,
Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

,
Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

,
Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

,
Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

,
Na voljo samo v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

10/01/2008

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Pristojni organ:

European Commission

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

4/06/2009

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

slovenščina (PDF)

Objavljeno na dan: 12/05/2025

Prenesi

ema-puar-v121-rheumocam-vra0038-en.pdf

ema-puar-rheumocam-v-121-var-x-0015-en.pdf

ema-puar-rheumocam-v-121-var-x-0010-en.pdf

ema-puar-rheumocam-v-121-var-x-0007-en.pdf

ema-puar-rheumocam-v-121-var-x-0008-en.pdf

ema-puar-rheumocam-v-121-var-x-0006-en.pdf

ema-puar-rheumocam-v-121-par-en.pdf