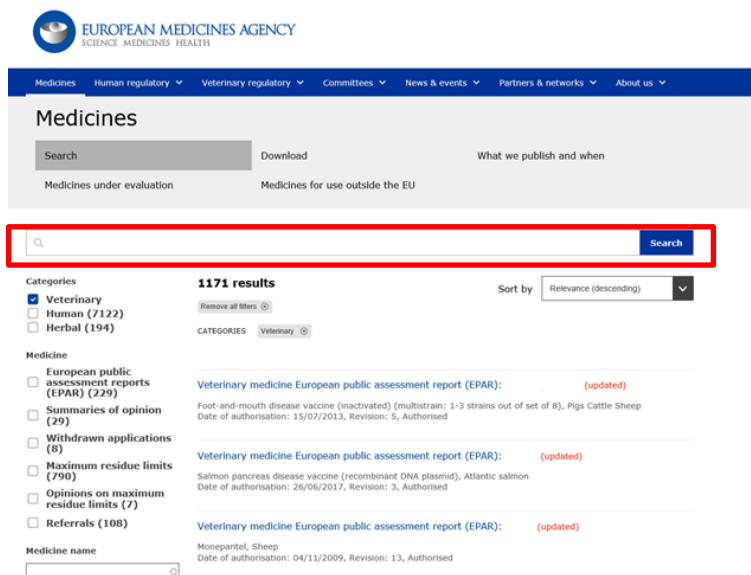


## Notice d'accès aux Résumé des caractéristiques produit (RCP) des médicaments vétérinaires autorisés en procédure centralisée

Le site iRCP de l'Anses-ANMV répertorie tous les RCP des médicaments vétérinaires autorisés en France dont l'autorisation de mise sur le marché (AMM) est valide. Parmi ces médicaments, certains ont été enregistrés en procédure centralisée. Pour consulter ces RCP, il faut :

- 1) Cliquer sur le lien du site de l'agence européenne du médicament (EMA) [www.ema.europa.eu](http://www.ema.europa.eu) présent à gauche de la ligne dans iRCP
- 2) Accéder aux renseignements du médicament en saisissant le nom dans la barre de recherche encadrée en rouge ci-dessous :



- 3) Cliquer sur le lien « Veterinary medicine European public assessment report (EPAR) » du médicament recherché pour accéder à la « Table of contents » d'où il est possible d'avoir accès aux informations suivantes : « Overview », « Authorisation details », « **Product information** », « Assessment history »

## Medicines

Search Download What we publish and when  
Medicines under evaluation Medicines for use outside the EU

Search Search

### Categories

Veterinary

### Medicine

European public assessment reports (EPAR) (18)

Referrals (1)

### Medicine name

### Active substance

19 results

Remove all filters

KEYWORD

CATEGORIES Veterinary

Sort by Relevance (descending)

Veterinary medicine European public assessment report (EPAR):

Meloxicam, Horses Dogs Cattle Cats Pigs Guinea pigs  
Date of authorisation: 07/01/1998, Revision: 25, Authorised

L'onglet « Product information » permet d'accéder au RCP, en langue française, mais aussi à la liste des conditionnements autorisés en France.

## Product information

/ /2018 - EMEA/V/C/00

 : EPAR - Product Information (PDF/958.99 KB)

First published: 25/11/2009  
Last updated: 05/06/2018

Available languages (24)

### Contents

- Annex I - Summary of product characteristics
- Annex IIA - Manufacturing-authorisation holder responsible for batch release
- Annex IIB - Conditions of the marketing authorisation
- Annex IIIA - Labelling
- Annex IIIB - Package leaflet

Please note that the size of the above document can exceed 50 pages.

You are therefore advised to be selective about which sections or pages you wish to print.

 : EPAR - All Authorised presentations (PDF/159.28 KB)

First published: 25/11/2009  
Last updated: 05/06/2018

Available languages (24)