

Metaxx 5 mg/ml solution for injection for cattle, pigs, dogs and cats

Разрешен

- Meloxicam

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Metaxx 5 mg/ml solution for injection for cattle, pigs, dogs and cats

Mexxam Vet 5 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, cūkām, suņiem un kaķiem

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

котка

говеда

свиня

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Интрамускулно приложение

Интравенозно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Концентрат за инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Подкожно приложение:

-

куче

- Not applicable. no withdrawal period

-

котка

- Not applicable. no withdrawal period

-

говеда

- Meat and offal. no withdrawal period 15 days

Интрамускулно приложение:

-

свиня

- Meat and offal. no withdrawal period 5 days

Интравенозно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. no withdrawal period

15 days Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QM01AC06

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Латвийски

Налично само в Латвийски

Налично само в Латвийски

Налично само в Латвийски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски

Притежател на разрешение за търговия:

Alfasan Nederland B.V.

Дата на разрешение за търговия:

30/11/2022

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Produlab Pharma B.V.

Alfasan Nederland B.V.

Отговорен орган:

Food And Veterinary Service

Номер на разрешението за търговия:

V/DCP/22/0046

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

30/11/2022

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

NL/V/0375/001

Засегната държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Гръцки Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Латвийски Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Немски Естонски Английски Френски Италиански
Холандски Португалски Словашки Финландски Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

[illegible]

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)
Налично само в [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Шведски](#)
[Исландски](#) [Norwegian](#)

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.