

# 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

---

### 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 Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

---

## 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:**

25/11/2022

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Produlab Pharma B.V.

Alfasan Nederland B.V.

---

**Отговорен орган:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Номер на разрешението за търговия:**

VPA10980/022/001

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

25/11/2022

---

**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



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](http://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.