

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

Registrováno

- Meloxicam

Identifikace přípravku

Název léčiva:

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

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Pes

Kočka

Skot

Prase

Cesta podání:

Subkutánní podání

Intramuskulární podání

Intravenózní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v English

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Koncentrát pro injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Subkutánní podání:

-

Pes

- Not applicable. no withdrawal period

-

Kočka

- Not applicable. no withdrawal period

-

Skot

- Maso. no withdrawal period 15 days

Intramuskulární podání:

-

Prase

- Maso. no withdrawal period 5 days

Intravenózní podání:

-

Skot

- Maso. no withdrawal period

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

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QM01AC06

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Irsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Alfasan Nederland B.V.

Datum registrace:

25/11/2022

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Produlab Pharma B.V.

Alfasan Nederland B.V.

Příslušný orgán:

Health Products Regulatory Authority

Registrační číslo:

VPA10980/022/001

Datum změny stavu registrace:

25/11/2022

Referenční členský stát:

Nizozemsko

Číslo procedury:

NL/V/0375/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Finsko Francie Německo Řecko Maďarsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Irsko Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko Norsko Polsko Portugalsko

Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.