

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

Zugelassen

- Meloxicam

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Hund
Katze
Rind
Schwein

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung
intramuskuläre Anwendung
intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Konzentrat zur Herstellung einer Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

subkutane Anwendung:

-

Hund

- Not applicable. no withdrawal period

-

Katze

- Not applicable. no withdrawal period

-

Rind

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period 15 days

intramuskuläre Anwendung:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period 5 days

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

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

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QM01AC06

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Slowenien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch

Zulassungsinhaber:

Alfasan Nederland B.V.

Zulassungsdatum:

11/01/2023

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Produlab Pharma B.V.

Alfasan Nederland B.V.

Zuständige Behörde:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Zulassungsnummer:

DC/V/0765/003

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

11/01/2023

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0375/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik
Dänemark Estland Finnland Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn
Island Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg Norwegen Polen Portugal
Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.