

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

Autorizado

- Meloxicam

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Metaxx 5 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή, χοίρους, σκύλους και γάτες

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Gatos

Bovino

Porcino

Vía de administración:

Vía subcutánea

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English

5.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Concentrado para solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía subcutánea:

-

Perros

- Not applicable. no withdrawal period

-

Gatos

- Not applicable. no withdrawal period

-

Bovino

- Meat and offal. no withdrawal period 15 days

Vía intramuscular:

-

Porcino

- Meat and offal. no withdrawal period 5 days

Vía intravenosa:

-

Bovino

- Meat and offal. no withdrawal period

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

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):
QM01AC06

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Chipre

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Alfasan Nederland B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

9/01/2023

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Produlab Pharma B.V.

Alfasan Nederland B.V.

Autoridad responsable:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Número de autorización:

CY00884V

Fecha de modificación del estado de la autorización:

9/01/2023

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0375/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Dinamarca Estonia
Finlandia Francia Alemania Grecia Hungría Islandia Irlanda Italia Letonia
Lituania Luxemburgo Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía
Eslovaquia Eslovenia España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.