

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

Autorisé

- Meloxicam

## Identification du produit

### **Dénomination du médicament:**

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

---

### **Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en Anglais

---

### **Espèces cibles:**

Chien

Chat

Bovins

Porc

---

### **Voie d'administration:**

Voie sous-cutanée

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

---

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Solution à diluer injectable

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie sous-cutanée:**

- 

##### **Chien**

- Non applicable. no withdrawal period

- 

##### **Chat**

- Non applicable. no withdrawal period

- 

##### **Bovins**

- Viande et abats. no withdrawal period 15 days

#### **Voie intramusculaire:**

- 

##### **Porc**

- Viande et abats. no withdrawal period 5 days

#### **Voie intraveineuse:**

- 

##### **Bovins**

- Viande et abats. no withdrawal period

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

---

### **Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QM01AC06

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Danemark

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en Anglais

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

20/12/2022

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Produlab Pharma B.V.

Alfasan Nederland B.V.

---

**Autorité responsable:**

Danish Medicines Agency

---

**Numéro de l'autorisation:**

66776

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

20/12/2022

---

**État membre de référence:**

Pays-Bas

---

**Numéro de procédure:**

NL/V/0375/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Danemark Estonie  
Finlande France Allemagne Grèce Hongrie Islande Irlande Italie Lettonie  
Lituanie Luxembourg Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie  
Slovénie Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.