

Metaxx 1.5 mg/ml oral suspension for dogs

Heimilað

- Meloxicam

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Metaxx 1.5 mg/ml oral suspension for dogs

Metaxx 1,5 mg/ml perorálna suspenzia pre psy

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnsýslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

1.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Mixtúra, dreifa

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QM01AC06

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Slóvakía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Alfasan Nederland B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

20/01/2025

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Alfasan Nederland B.V.

Produlab Pharma B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Markaðsleyfisnúmer:

96/054/DC/24-S

Dagsetning á breytingu stöðu:

20/01/2025

Umsjónarland (RMS):

Holland

Ferilsnúmer:

NL/V/0399/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Búlgaría Króatía Kýpur Tékkland Danmörk Eistland
Finnland Frakkland Þýskaland Grikkland Ungverjaland Ísland Írland Ítalía
Lettland Litáen Lúxemborg Noregur Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía
Slóvenía Spánn Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

Generic of:

600000001530

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.