

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

Heimilað

- Meloxicam

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Köttur

Nautgripir

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyfsþykkni, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar undir húð:

-

Hundur

- Á ekki við. no withdrawal period

-

Köttur

- Á ekki við. no withdrawal period

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period 15 days

Til notkunar í vöðva:

-

Svín

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period 5 days

Til notkunar í bláæð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period

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

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

QM01AC06

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Slóvenía

Lýsing umbúða:

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](#)

Markaðsleyfishafi:

Alfasan Nederland B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

11/01/2023

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Produlab Pharma B.V.

Alfasan Nederland B.V.

Ábyrgt yfirvald:

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

Markaðsleyfisnúmer:

DC/V/0765/003

Dagsetning á breytingu stöðu:

11/01/2023

Umsjónarland (RMS):

Holland

Ferilsnúmer:

NL/V/0375/001

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)

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Fylgiseðill

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

Áletranir

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

Combined File of all Documents

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