

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

Autorizzato

- Meloxicam

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane
Gatto
bovini
Suino

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo
Uso intramuscolare
Uso endovenoso

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

5.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Concentrato per soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso sottocutaneo:

-

Cane

- non applicabile. no withdrawal period

-

Gatto

- non applicabile. no withdrawal period

-

bovini

- carni e frattaglie. no withdrawal period 15 days

Uso intramuscolare:

-

Suino

- carni e frattaglie. no withdrawal period 5 days

Uso endovenoso:

-

bovini

- carni e frattaglie. no withdrawal period

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

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QM01AC06

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Irlanda

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Disponibile solo in [English](#)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Alfasan Nederland B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

25/11/2022

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Produlab Pharma B.V.

Alfasan Nederland B.V.

Autorità responsabile:

Health Products Regulatory Authority

Numero di autorizzazione:

VPA10980/022/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

25/11/2022

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0375/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia
Finlandia Francia Germania Grecia Ungheria Islanda Irlanda Italia Lettonia
Lituania Lussemburgo Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovacchia
Slovenia Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.