

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

Toegelaten

- Meloxicam

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hond
Kat
Rund
Varken

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik
Intramusculair gebruik
Intraveneus gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Concentraat voor oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Subcutaan gebruik:

-

Hond

- Not applicable. no withdrawal period

-

Kat

- Not applicable. no withdrawal period

-

Rund

- Meat and offal. no withdrawal period 15 days

Intramusculair gebruik:

-

Varken

- Meat and offal. no withdrawal period 5 days

Intraveneus gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. no withdrawal period

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

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QM01AC06

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:Valid

Toegelaten in:Ierland

Verpakkingsomschrijving:Alleen beschikbaar in [Engels](#)Alleen beschikbaar in [Engels](#)Alleen beschikbaar in [Engels](#)Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Handelsvergunninghouder:Alfasan Nederland B.V.

Handelsvergunningsdatum:25/11/2022

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Produlab Pharma B.V.

Alfasan Nederland B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Health Products Regulatory Authority

Vergunningsnummer:

VPA10980/022/001

Datum toelatingswijziging:

25/11/2022

Rapporterende lidstaat:

Nederland

Procedurenummer:

NL/V/0375/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Cyprus Tsjechië Denemarken Estland
Finland Frankrijk Duitsland Griekenland Hongarije IJsland Ierland Italië
Letland Litouwen Luxemburg Noorwegen Polen Portugal Roemenië Slowakije
Slovenië Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands
Norwegian

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.