

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

Godkänd

- Meloxicam

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Metaxx 5 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή, χοίρους, σκύλους και γάτες

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på engelska

Djurslag:

Hund

Katt

Nöt

Svin

Administreringsväg:

Subkutan användning

Intramuskulär användning

Intravenös användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Koncentrat till injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Subkutan användning:

-

Hund

- Not applicable. no withdrawal period

-

Katt

- Not applicable. no withdrawal period

-

Nöt

- Meat and offal. no withdrawal period 15 days

Intramuskulär användning:

-

Svin

- Meat and offal. no withdrawal period 5 days

Intravenös användning:

-

Nöt

- Meat and offal. no withdrawal period

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

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QM01AC06

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Cypern

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Alfasan Nederland B.V.

Godkännandedatum:

9/01/2023

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsseter:

Produlab Pharma B.V.

Alfasan Nederland B.V.

Ansvarig myndighet:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Godkännandenummer:

CY00884V

Datum för ändring av godkännandestatus:

9/01/2023

Referensmedlemsstat:

Nederländerna

Procedurnummer:

NL/V/0375/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Kroatien Cypern Tjeckien Danmark Estland
Finland Frankrike Tyskland Grekland Ungern Island Irland Italien Lettland
Litauen Luxemburg Norge Polen Portugal Rumänien Slovakien Slovenien
Spanien Sverige Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.