

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

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:

Irland

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:

25/11/2022

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Produlab Pharma B.V.

Alfasan Nederland B.V.

Ansvarig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkännandenummer:

VPA10980/022/001

Datum för ändring av godkännandestatus:

25/11/2022

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.