

# 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:**

Slovenien

---

**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:**

11/01/2023

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Produlab Pharma B.V.

Alfasan Nederland B.V.

---

**Ansvarig myndighet:**

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

---

**Godkännandenummer:**

DC/V/0765/003

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

11/01/2023

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

**Produktresumé**

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

**Bipacksedel**

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

## Märkningstext

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

## Gemensam fil för alla dokument

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