

# LABIXXIN 100MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, PIGS AND SHEEP

Autoriseret

- Tulathromycin

## Product identification

### Lægemidlets navn:

LABIXXIN 100MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, PIGS AND SHEEP  
Labixxin, 100 mg/mL, otopina za injekciju, za goveda, svinje i ovce

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyrearter:

Svin

Kvæg

Får

### Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

## Product details

### Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 milligram(s)/millilitre / 1.00 millilitre(s)

**Lægemiddelform:**

Injektionsvæske, opløsning

---

**Withdrawal period by route of administration:****Intramuskulær anvendelse:****• Svin**

- Meat and offal. 13 day

**• Kvæg**

- Meat and offal. 22 day

- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption. Do not use in pregnant animals, which are intended to produce milk for human consumption, within 2 months of expected parturition.

**• Får**

- Meat and offal. 16 day

- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption. Do not use in pregnant animals, which are intended to produce milk for human consumption, within 2 months of expected parturition.

**Subkutan anvendelse:****• Svin**

- Meat and offal. 13 day

**• Kvæg**

- Meat and offal. 22 day

- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption. Do not use in pregnant animals, which are intended to produce milk for human consumption, within 2 months of expected parturition.

**• Får**

- Meat and offal. 16 day

- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption. Do not use in pregnant animals, which are intended to produce milk for human consumption, within 2 months of expected parturition.

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QJ01FA94

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Valid

---

**Authorised in:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

24/11/2023

---

**Produktionssteder for batchfrigivelse:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

UP/I-322-05/23-01/775

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

24/11/2023

---

**Referencemedlemsstat:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)  
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Procedurenummer:**

ES/V/0423/001

---

**Berørte medlemsstater:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)  
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000991520>