

Troxzan 100 mg/ml Injektionslösung

Zugelassen

- Tulathromycin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Troxzan 100 mg/ml solution for injection for cattle, pigs and sheep

Troxzan 100 mg/ml Oplossing voor injectie

Troxzan 100 mg/ml Solution injectable

Troxzan 100 mg/ml Injektionslösung

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Schwein

Schaf

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 22 Tag

-

Rind

- Milch. no withdrawal period

Milk: 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

intramuskuläre Anwendung:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 13 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 16 Tag

-

Schaf

- Milch. no withdrawal period

Milk: 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

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01FA94

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Belgien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Syva S.A.

Zulassungsdatum:

10/05/2021

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Syva S.A.

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

BE-V584746

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

10/05/2021

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0392/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Tschechische Republik Dänemark Frankreich
Deutschland Griechenland Ungarn Irland Italien Niederlande Polen Portugal
Rumaenien Slowakei

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Packungsbeilage

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 17/08/2025

Herunterladen

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 17/08/2025

[Herunterladen](#)

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

eu-PUAR-esv0392001-dcp-troxxan100-mg-ml-solution-for-injection-for-cattle--pigs-and-sheeps-en.pdf