

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

Zugelassen

- Tulathromycin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Latroxin 100 mg/ml solução injetável para bovinos, suínos e ovinos

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Schaf

Schwein

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
- 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

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 22 Tag
- 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:

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 16 Tag
- 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

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 13 Tag

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. 16 Tag

- 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

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Portugal

Verfügbar in:

Portugal

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:

Mevet S.A.

Zulassungsdatum:

16/04/2021

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Mevet S.A.

Zuständige Behörde:

Directorate General For Food And Veterinary

Zulassungsnummer:

1415/01/21DFVPT

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

26/08/2025

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0393/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Zypern Frankreich Griechenland Ungarn Irland Italien Polen Portugal
Rumaenien

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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

Combined File of all Documents

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

eu-PUAR-latroxin-100-mg-ml-solution-for-injection-for-cattle--pigs-and-sheeps-en.pdf