

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

Autorizado

- Tulathromycin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Porcino

Vía de administración:

Vía subcutánea

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English
100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía subcutánea:

-

Bovino

- Meat and offal. 22 Día
- Milk. 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

-

Bovino

- Meat and offal. 22 Día
- Milk. 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

Vía intramuscular:

-

Ovino

- Meat and offal. 16 Día
- Milk. 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

-

Porcino

- Meat and offal. 13 Día

•

Ovino

- Meat and offal. 16 Día

- Milk. 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

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01FA94

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Irlanda

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Mevet S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

30/05/2025

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Mevet S.A.

Autoridad responsable:

Health Products Regulatory Authority

Número de autorización:

VPA22009/002/001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

30/05/2025

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0393/001

Estados miembros afectados:

Chipre Francia Grecia Hungría Irlanda Italia Polonia Portugal

Rumania; Rumanía

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.