

# Troxzan100 mg/ml solution for injection for cattle, pigs and sheep

Autorizado

- Tulathromycin

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

Troxzan100 mg/ml solution for injection for cattle, pigs and sheep

Troxzan 100 mg/ml injektionsvæske, opløsning

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Bovino

Porcino

Ovino

### 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

- 

**Bovino**

- 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:**

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 13 Día

- 

**Ovino**

- Meat and offal. 16 Día

- 

**Ovino**

- 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:**

Dinamarca

---

**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:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

25/05/2021

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Danish Medicines Agency

---

**Número de autorización:**

64211

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

25/05/2021

---

**Estado miembro de referencia:**

España

---

**Número de procedimiento:**

ES/V/0392/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Bulgaria República Checa Dinamarca Francia Alemania  
Grecia Hungría Irlanda Italia Países Bajos Polonia Portugal  
Rumania; Rumanía Eslovaquia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

Etiquetado

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

Combined File of all Documents

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

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