

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

Autorizado

- Tulathromycin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino
Ovino
Bovino

Vía de administración:

Vía intramuscular
Vía subcutánea

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 intramuscular:**

-

Porcino

- Meat and offal. 13 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 16 Día

-

Ovino

- 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.

Vía subcutánea:

-

Bovino

- Meat and offal. 22 Día

-

Bovino

- 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.

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:

Croacia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Labiana Life Sciences S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

24/11/2023

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Labiana Life Sciences S.A.

Autoridad responsable:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Número de autorización:

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

Fecha de modificación del estado de la autorización:

24/11/2023

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0423/001

Estados miembros afectados:

Croacia

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
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.

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