

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

Autorisé

- Tulathromycin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Porc

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie sous-cutanée:**

-

Bovins

- Viande et abats. 22 day
- Lait. 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

-

Bovins

- Viande et abats. 22 day
- Lait. 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

Voie intramusculaire:

-

Mouton

- Viande et abats. 16 day
- Lait. 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

-

Porc

- Viande et abats. 13 day

-

Mouton

- Viande et abats. 16 day
- Lait. 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

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01FA94

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Hongrie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Mevet S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

10/09/2025

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Mevet S.A.

Autorité responsable:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

10/05/2025

État membre de référence:

Espagne

Numéro de procédure:

ES/V/0393/001

États membres concernés:

Chypre France Grèce Hongrie Irlande Italie Pologne Portugal Roumanie

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet