

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

Autorisé

- Tulathromycin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Porc

Mouton

Bovins

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

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 intramusculaire:

-

Porc

- Viande et abats. 13 day

-

Mouton

- Viande et abats. 16 day

-

Mouton

- Lait. 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.

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Viande et abats. 22 day

-

Bovins

- Lait. 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.

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

QJ01FA94

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Espagne

Disponible en:

Espagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Médicaments vétérinaires génériques (article 18 du règlement (UE) 2019/6)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Labiana Life Sciences S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

24/10/2023

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

Labiana Life Sciences S.A.

Autorité responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numéro de l'autorisation:

4243 ESP

Date de modification du statut de l'autorisation:

25/10/2023

État membre de référence:

Espagne

Numéro de procédure:

ES/V/0423/001

États membres concernés:

Croatie

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

eu-PUAR-esv0423001-dcp-labixxin-100mg-ml-solution-for-injection-for-cattle--pigs-and-sheep-en.pdf

es-PUAR-esv0423001-dcp-labixxin-100-mg-ml-solucion-inyectable-para-bovino-porcino-y-ovino-es.pdf