

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

Heimilað

- Tulathromycin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Latroxin 100 mg/ml Ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή, χοίρους και πρόβατα

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Sauðkind

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar undir húð:**

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 22 dagar
- Mjólk. 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

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 22 dagar
- Mjólk. 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

Til notkunar í vöðva:

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 16 dagar
- Mjólk. 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

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 13 dagar

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 16 dagar
- Mjólk. 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

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01FA94

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Kýpur

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalaska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Mevet S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

11/05/2025

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Mevet S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Markaðsleyfisnúmer:

CY01040V

Dagsetning á breytingu stöðu:

11/05/2025

Umsjónarland (RMS):

Spánn

Ferilsnúmer:

ES/V/0393/001

Þátttökulönd (CMS):

Kýpur Frakkland Grikkland Ungverjaland Írland Ítalía Pólland Portúgal

Rúmenía

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.