

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

Viðurkennt

- Tulathromycin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Doraxx 100 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen, varkens en schapen

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Nautgripir

Svín

Sauðkind

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar undir húð

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

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

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 22 dagar

-

Nautgripir

- 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:

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 13 dagar

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 16 dagar

-

Sauðkind

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

QJ01FA94

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Holland

Fáanlegt í:

Holland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Dopharma Research B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

29/04/2021

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Mevet S.A.

Dopharma B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Medicines Evaluation Board

Markaðsleyfisnúmer:

REG NL 126606

Dagsetning á breytingu stöðu:

22/02/2022

Umsjónarland (RMS):

Spánn

Ferilsnúmer:

ES/V/0390/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Búlgaría Danmörk Eistland Frakkland Þýskaland Grikkland
Ungverjaland Írland Ítalía Lettland Litáen Lúxemborg Holland Pólland
Portúgal Rúmenía Bretland (Norður-Írland)

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 (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Fylgiseðill

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

Áletranir

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

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000083024>