

Troxzan100 mg/ml solution for injection for cattle, pigs and sheep

Heimilað

- Tulathromycin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Troxzan100 mg/ml solution for injection for cattle, pigs and sheep

Troxzan 100 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Svín

Sauðkind

Leið stjórnsýslu:

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

-

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:

Pólland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í enska

Aðeins fáanlegt í enska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Laboratorios Syva S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

21/07/2021

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Laboratorios Syva S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Markaðsleyfisnúmer:

3122

Dagsetning á breytingu stöðu:

21/07/2021

Umsjónarland (RMS):

Spánn

Ferilsnúmer:

ES/V/0392/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Búlgaríá Tékkland Danmörk Frakkland Þýskaland Grikkland
Ungverjaland Írland Ítalía Holland Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía
Bretland (Norður-Írland)

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Áletranir

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

Fylgiseðill

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

Combined File of all Documents

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