

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

Autorizzato

- Tulathromycin

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

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

Latroxin 100 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Suino

### Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Uso intramuscolare

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English  
100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso sottocutaneo:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 22 giorno
- latte. 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

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 22 giorno
- latte. 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

**Uso intramuscolare:**

- 

**Ovino**

- carni e frattaglie. 16 giorno
- latte. 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

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 13 giorno

- 

#### **Ovino**

- carni e frattaglie. 16 giorno

- latte. 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

---

#### **Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ01FA94

---

#### **Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

#### **Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

#### **Autorizzato in:**

Polonia

---

#### **Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

#### **Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

#### **Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

#### **Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Mevet S.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

21/06/2021

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Mevet S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numero di autorizzazione:**

3104

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

21/06/2021

---

**Stato membro di riferimento:**

Spagna

---

**Numero di procedura:**

ES/V/0393/001

---

**Stati membri interessati:**

Cipro Francia Grecia Ungheria Irlanda Italia Polonia Portogallo Romania

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

## Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

## Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

## File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.