

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

Autorizzato

- Tulathromycin

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

LATROXIN 100 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS, PORCINS ET OVINS

---

### **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:**

Francia

---

### **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:**

21/05/2025

---

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

Mevet S.A.

---

**Autorità responsabile:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

FR/V/5276270 1/2025

---

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

21/05/2025

---

**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

Package Leaflet and Labelling

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.

## File combinato di tutti i documenti

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