

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Suino

Ovino

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

Uso intramuscolare:

-

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:

Ungheria

Disponibile in:

Ungheria

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:

10/09/2025

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Mevet S.A.

Autorità responsabile:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

10/05/2025

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