

Troxzan 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Pigs and Sheep

Autorizzato

- Tulathromycin

Product identification

Denominazione del medicinale:

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

Troxzan 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Pigs and Sheep

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Suino

Ovino

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Uso intramuscolare

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:**Uso sottocutaneo:**

-

bovini

- carni e frattaglie. 22 giorno

-

bovini

- 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

-

Ovino

- 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

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

United Kingdom (Northern Ireland)

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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:

Laboratorios Syva S.A.

Marketing authorisation date:

6/05/2021

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Laboratorios Syva S.A.

Autorità responsabile:

The Veterinary Medicines Directorate

Numero di autorizzazione:

Vm 31592/4008

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

24/08/2022

Stato membro di riferimento:

Spagna

Numero di procedura:

ES/V/0392/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Repubblica Ceca Danimarca Francia Germania
Grecia Ungheria Irlanda Italia Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania
Slovacchia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

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.

eu-PUAR-esv0392001-dcp-troxxan100-mg-ml-solution-for-injection-for-cattle--pigs-and-sheeps-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038929>