

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

Autorisert

- Tulathromycin

Product identification

Legemidlets navn:

Doraxx 100 mg/ml solution for injection for cattle, pigs and sheep
Doraxx 100 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

storfe
gris
sau

Administrering:

Subkutan bruk
Intramuskulær bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)
100.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:

Subkutan bruk:

• **storfe**

- Slakt. 22 dag
- Melk. no withdrawal period

Meat and offal: 22 days; 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

Intramuskulær bruk:

• **gris**

- Slakt. 13 dag

• **sau**

- Melk. no withdrawal period

Meat and offal: 16 days; 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

- Slakt. 16 dag
-

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01FA94

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

DK

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Dopharma Research B.V.

Marketing authorisation date:

6/05/2021

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Mevet S.A.U.

Dopharma B.V.

Ansvarlig myndighet:

Danish Medicines Agency

Godkjenningsnummer:

64263

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

6/05/2021

Referanse medlemsstat:

ES

Prosedyrenummer:

ES/V/0390/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG DK EE FR DE EL HU Irland IT LV LT LU NL PL PT RO

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

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

eu-PUAR-doraxx-100-mg-ml-solution-for-injection-for-cattle--pigs-and-sheep-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000082990>