

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

Toegelaten

- Tulathromycin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Latroxin 100 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Rund

Schaap

Varken

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Subcutaan gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 22 day
- Milk. 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

-

Rund

- Meat and offal. 22 day
- Milk. 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

Intramusculair gebruik:

-

Schaap

- Meat and offal. 16 day
- Milk. 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

-

Varken

- Meat and offal. 13 day

•

Schaap

- Meat and offal. 16 day

- Milk. 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

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01FA94

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Polen

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Mevet S.A.

Handelsvergunningsdatum:

21/06/2021

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Mevet S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Vergunningsnummer:

3104

Datum toelatingswijziging:

21/06/2021

Rapporterende lidstaat:

Spanje

Procedurenummer:

ES/V/0393/001

Betrokken lidstaten:

Cyprus Frankrijk Griekenland Hongarije Ierland Italië Polen Portugal
Roemenië

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.