

LABIXXIN 100MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, PIGS AND SHEEP

Toegelaten

- Tulathromycin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

LABIXXIN 100MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, PIGS AND SHEEP
Labixxin, 100 mg/mL, otopina za injekciju, za goveda, svinje i ovce

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Varken
Schaap
Rund

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik
Subcutaan 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:

Intramusculair gebruik:

-

Varken

- Meat and offal. 13 day

-

Schaap

- Meat and offal. 16 day

-

Schaap

- Milk. no withdrawal period

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.

Subcutaan gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 22 day

-

Rund

- Milk. no withdrawal period

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:

Kroatië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Labiana Life Sciences S.A.

Handelsvergunningsdatum:

24/11/2023

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Labiana Life Sciences S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Vergunningsnummer:

UP/I-322-05/23-01/775

Datum toelatingswijziging:

24/11/2023

Rapporterende lidstaat:

Spanje

Procedurenummer:

ES/V/0423/001

Betrokken lidstaten:

Kroatië

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

Documenten

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.

eu-PUAR-esv0423001-dcp-labixxin-100mg-ml-solution-for-injection-for-cattle--pigs-and-sheep-en.pdf