

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

Autorisert

- Tulathromycin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

sau

gris

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

100.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Subkutan bruk:**

-

storfe

- Slakt. 22 dag
- Melk. 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

-

storfe

- Slakt. 22 dag
- Melk. 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

Intramuskulær bruk:

-

sau

- Slakt. 16 dag
- Melk. 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

-

gris

- Slakt. 13 dag

-

sau

- Slakt. 16 dag
- Melk. 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

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01FA94

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

Irland

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Mevet S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

30/05/2025

Tilvirker for batchfrigivelse:

Mevet S.A.

Ansvarlig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkjenningsnummer:

VPA22009/002/001

Status for endring av markedsføringstillatelse:

30/05/2025

Referanse medlemsstat:

ES

Prosedyrenummer:

ES/V/0393/001

Gjeldende medlemsstater:

Kypros FR EL HU Irland IT PL PT RO

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

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