

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

Neautorizat

- Tulathromycin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

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

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Porc

Oaie

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

100.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare subcutanată:

-

Bovine

- Carne și organe. 22 zi

-

Bovine

- Lapte. 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

Administrare intramusculară:

-

Porc

- Carne și organe. 13 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 16 zi

-

Oaie

- Lapte. 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

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01FA94

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în Engleză Italiană Letonă Norwegian

Deținătorul autorizației de comercializare:

Dopharma Research B.V.

Data autorizației de comercializare:

14/04/2021

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Mevet S.A.

Dopharma B.V.

Autoritatea responsabilă:

State Food And Veterinary Service

Numărul autorizației:

LT/2/21/2655/001-002

Data modificării statusului autorizației:

11/04/2021

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

ES/V/0390/001

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

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

RV2655.pdf