

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

Godkänd

- Tulathromycin

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

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

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Nöt

Får

Svin

### Administreringsväg:

Subkutan användning

Intramuskulär användning

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, lösning

---

**Karenstid per administreringsväg:**

**Subkutan användning:**

- 

**Nöt**

- Meat and offal. 22 dygn
- 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

- 

**Nöt**

- Meat and offal. 22 dygn
- 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

**Intramuskulär användning:**

- 

**Får**

- Meat and offal. 16 dygn
- 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

- 

**Svin**

- Meat and offal. 13 dygn

- 

## **Får**

- Meat and offal. 16 dygn
- 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

---

### **Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QJ01FA94

---

### **Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

### **Godkännandestatus:**

Godkänd

---

### **Godkänd i:**

Ungern

---

### **Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

---

## **Ytterligare information**

### **Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

### **Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

---

### **Innehavare av godkännande för försäljning:**

Mevet S.A.

---

### **Godkännandedatum:**

10/09/2025

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Mevet S.A.

---

**Ansvarig myndighet:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Godkännandenummer:**

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

10/05/2025

---

**Referensmedlemsstat:**

Spanien

---

**Procedurnummer:**

ES/V/0393/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Cypern Frankrike Grekland Ungern Irland Italien Polen Portugal Rumänien

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)