

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

Latroxin 100 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή, χοίρους και πρόβατα

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:

Grekland

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:

3/09/2025

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Mevet S.A.

Ansvarig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkännandenummer:

102472/04-09-2025/K-0265801

Datum för ändring av godkännandestatus:

8/05/2025

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

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.