

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

Godkänd

- Tulathromycin

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Svin

Får

Nöt

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan 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:

Intramuskulär användning:

-

Svin

- Meat and offal. 13 dygn

-

Får

- Meat and offal. 16 dygn

-

Får

- 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.

Subkutan användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 22 dygn

-

Nöt

- 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.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01FA94

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Kroatien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

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 franska italienska lettiska litauiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Labiana Life Sciences S.A.

Godkännandedatum:

24/11/2023

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Labiana Life Sciences S.A.

Ansvarig myndighet:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Godkännandenummer:

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

Datum för ändring av godkännandestatus:

24/11/2023

Referensmedlemsstat:

Spanien

Procedurnummer:

ES/V/0423/001

Berörda medlemsstater:

Kroatien

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.

Märkningstext

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

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