

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

Registrováno

- Tulathromycin

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

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

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

### Cílové druhy:

Ovce

Prase

Skot

### Cesta podání:

Intramuskulární podání

Subkutánní podání

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Léková forma:**

Injekční roztok

---

**Ochranná lhůta podle cesty podání:**

**Intramuskulární podání:**

•

**Ovce**

- Maso. 16 day

•

**Prase**

- Maso. 13 day

**Subkutánní podání:**

•

**Skot**

- Maso. 22 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**

QJ01FA94

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Dánsko

---

**Dostupné v:**

Dánsko

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

---

## Doplňující informace

### Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### Držitel rozhodnutí o registraci:

Industrial Veterinaria S.A.

---

### Datum registrace:

13/10/2020

---

### Výrobní místa s propouštěním šarží:

aniMedica Herstellungs GmbH  
Industrial Veterinaria S.A.  
aniMedica Herstellungs GmbH

---

### Příslušný orgán:

Danish Medicines Agency

---

### Registrační číslo:

63203

---

### Datum změny stavu registrace:

13/10/2020

---

### Referenční členský stát:

Irsko

---

### Číslo procedury:

IE/V/0893/001

---

### Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)  
Finsko Francie Německo Řecko Maďarsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)  
Itálie Lotyšsko Litva Nizozemsko Polsko Portugalsko Rumunsko Slovensko  
Slovinsko Španelsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

eu-PUAR-esv0358001-dcp-tulavis-100-mg-mlsolution-for-injection-for-cattle--pigs-and-sheep-en.pdf