

Tulaject 100 mg/ml Injektionsösung

Zugelassen

- Tulathromycin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Tulaject 100 mg/ml Injektionsösung

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schwein

Schaf

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**subkutane Anwendung:**

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 22 Tag
- Milch. 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

- Fleisch und Innereien. 22 Tag
- Milch. 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

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 22 Tag
- Milch. 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

- Fleisch und Innereien. 22 Tag
- Milch. 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

intramuskuläre Anwendung:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 13 Tag

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. 16 Tag
- Milch. 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

- Fleisch und Innereien. 16 Tag
- Milch. 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

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. 16 Tag
- Milch. 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

- Fleisch und Innereien. 16 Tag
- Milch. 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

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01FA94

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Belgien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Alivira Animal Health Limited

Zulassungsdatum:

30/11/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Karizoo S.A.

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

BE-V575217

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

30/11/2020

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0373/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Zypern Estland Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn Italien
Lettland Litauen Niederlande Polen Portugal Rumänien

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 13/04/2026

[Herunterladen](#)

Packungsbeilage

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 13/04/2026

[Herunterladen](#)

Etikettierung

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 13/04/2026

Herunterladen

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

eu-PUAR-esv0373001-dcp-tuleject-100mg-ml-solution-for-injection-for-cattle-and-pigs-en.pdf