

Tulathromycin Bioveta, 100mg/ml, Solution for injection

Zugelassen

- Tulathromycin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Tulathromycin Bioveta, 100mg/ml, Solution for injection

TULATHROMYCIN Bioveta 100 mg/ml injekčný roztok pre hovädzí dobytok, ošípané a ovce

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

Do not use in animals producing milk for human consumption.,

intramuskuläre Anwendung:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 13 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 16 Tag
- Milch. no withdrawal period

Do not use in animals producing milk for human consumption.,

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:

Slowakei

Packungsbeschreibung:

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 französisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Bioveta a.s.

Zulassungsdatum:

8/12/2025

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bioveta, a.s.

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

96/032/DC/25-S

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

8/12/2025

Referenzmitgliedstaat:

Tschechische Republik

Verfahrensnummer:

CZ/V/0190/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Bulgarien Estland Lettland Litauen Polen Rumaenien Slowakei

Generic of:

600000003851

600000004232

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

Dokumente

Combined File of all Documents

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