

Tulissin 100 mg/ml - Solution for injection (cattle, pigs, sheep)

Zugelassen

- Tulathromycin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Tulissin 100 mg/ml - Solution for injection (cattle, pigs, sheep)

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schaf

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Durchstechflasche

Darreichungsform:

Injektionslösung

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

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 22 Tag 22 days

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 16 Tag 16 days

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 13 Tag 13 days

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 22 Tag 22 days

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 16 Tag 16 days

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 13 Tag 13 days

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

QJ01FA94

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Zypern , Tschechische Republik , Dänemark , Estland , Finnland , Frankreich , Deutschland , Griechenland , Ungarn , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Niederlande , Norwegen , Polen , Portugal , Rumaenien , Slowakei , Slowenien , Spanien , Schweden ,

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Verfügbar in:

Belgien , Deutschland , Dänemark , Estland , Finnland , Frankreich , Griechenland , Irland , Italien , Kroatien , Lettland , Litauen , Polen , Portugal , Rumaenien , Slowakei , Slowenien , Tschechische Republik , Ungarn , United Kingdom (Northern Ireland) , Österreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

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:

Virbac

Zulassungsdatum:

24/04/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Fareva Amboise
Virbac

Zuständige Behörde:

European Commission

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

24/04/2020

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 15/01/2026

Herunterladen

ema-puar-tulissin-v-5073-par-en.pdf