

Tuloxxin 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Schweine und Schafe

Zugelassen

- Tulathromycin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Tuloxxin 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Schweine und Schafe

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Schaf

Schwein

Rind

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 16 Tag
- Milch. 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.

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 13 Tag

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 22 Tag
- Milch. 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.

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

QJ01FA94

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:
Deutschland

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:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Zulassungsdatum:

27/12/2018

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

TAD Pharma GmbH

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

402535.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

27/12/2018

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0396/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Bulgarien Kroatien Tschechische Republik Estland Frankreich
Deutschland Griechenland Ungarn Italien Lettland Litauen Niederlande
Polen Portugal Rumänien Slowakei Slowenien Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente