

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

Zugelassen

- Tulathromycin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Tullavis 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

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 13 Tag

subkutane Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 22 Tag

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

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

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:

Industrial Veterinaria S.A.

Zulassungsdatum:

27/08/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

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

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

402709.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

27/08/2020

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0893/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik
Dänemark Estland Finnland Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn
Island Italien Lettland Litauen Niederlande Polen Portugal Rumaenien
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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 12/02/2026

Herunterladen

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