

# Tullavis 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Pigs and Sheep

Zugelassen

- Tulathromycin

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Tullavis 100 mg/ml solution for injection for cattle, pigs and sheep

Tullavis 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Pigs and Sheep

### 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:**

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**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:**

2/10/2020

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

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

---

### **Zuständige Behörde:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

### **Zulassungsnummer:**

Vm 36547/3003

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

18/05/2024

---

### **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](http://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.

Combined File of all Documents

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

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