

# TULVEXXIN 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, PIGS AND SHEEP

Εξουσιοδοτημένο

- Tulathromycin

## Product identification

### Όνομασία φαρμάκου:

TULVEXXIN 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, PIGS AND SHEEP

TULVEXXIN® 100 mg/ml solução injetável para bovinos, suínos e ovinos

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδη ζώων:

Πρόβατο

Χοίρος

Βοοειδή

### Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Υποδόρια χρήση

## Product details

### Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενέσιμο διάλυμα

---

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

**Ενδομυϊκή χρήση:**

• **Πρόβατο**

- Meat and offal. 16 Ημέρα

• **Χοίρος**

- Meat and offal. 13 Ημέρα

• **Πρόβατο**

- Γάλα. 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

**Υποδόρια χρήση:**

• **Βοοειδή**

- Meat and offal. 22 Ημέρα

• **Βοοειδή**

- Γάλα. 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

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QJ01FA94

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονικά Αγγλικά Γάλλος Ιταλικά Λετονικά Πορτογαλικά Σλοβενικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονικά Αγγλικά Γάλλος Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβακικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

---

## Additional information

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γάλλος Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γάλλος Ιταλικά Λετονικά Norwegian

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Vetia Animal Health S.A.U.

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

26/06/2023

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Laboratori Fundacio Dau

---

**Αρμόδια αρχή:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Αριθμός έγκρισης:**

1579/01/23DFVPT.

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:**

22/03/2024

---

**Κράτος Μέλος αναφοράς:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονικά Αγγλικά Γάλλος Κροατικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβακικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Αριθμός διαδικασίας:**

ES/V/0421/001

**Ενδιαφερόμενο Κράτος Μέλος:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονικά Αγγλικά Γάλλος Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβακικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000986297>