

TULAJECT 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO, PORCINO Y OVINO

Autorizado

- Tulathromycin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

TULAJECT 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO, PORCINO Y OVINO

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino
Porcino
Ovino

Vía de administración:

Vía subcutánea
Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía subcutánea:

•

Bovino

- Meat and offal. 22 Día
- Milk. no withdrawal period

Milk: 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

- Meat and offal. 22 Día
- Milk. no withdrawal period

Milk: 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

•

Bovino

- Meat and offal. 22 Día
- Milk. no withdrawal period

Milk: 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

- Meat and offal. 22 Día
- Milk. no withdrawal period

Milk: 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

Vía intramuscular:

-

Porcino

- Meat and offal. 13 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 16 Día

- Milk. no withdrawal period

Milk: 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

- Meat and offal. 16 Día

- Milk. no withdrawal period

Milk: 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

-

Ovino

- Meat and offal. 16 Día

- Milk. no withdrawal period

Milk: 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

- Meat and offal. 16 Día

- Milk. no withdrawal period

Milk: 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

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios

(ATCvet):

QJ01FA94

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

Descripción del formato:

Caja de cartón con 1 vial de 50 ml

Caja de cartón con 1 vial de 100 ml

Caja de cartón con 1 vial de 250 ml

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Alivira Animal Health Limited

Fecha de autorización de comercialización:

4/12/2020

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Karizoo S.A.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

3950 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

5/12/2020

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0373/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Chipre Estonia Francia Alemania Grecia Hungría Italia Letonia
Lituania Países Bajos Polonia Portugal Rumania; Rumanía

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Español (PDF)

Publicado el: 18/11/2025

[Descargar](#)

Prospecto

Español (PDF)

Publicado el: 31/12/2025

[Descargar](#)

Etiquetado

Español (PDF)

Publicado el: 18/11/2025

[Descargar](#)

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

eu-PUAR-esv0373001-dcp-tuleject-100mg-ml-solution-for-injection-for-cattle-and-pigs-en.pdf