

# TULOXXIN 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO PORCINO Y OVINO

Autorizado

- Tulathromycin

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

TULOXXIN 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO PORCINO Y OVINO

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Ovino  
Porcino  
Bovino

---

**Vía de administración:**

Vía intramuscular  
Vía subcutánea

---

## 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 intramuscular:**

•

**Ovino**

- Meat and offal. 16 Día

•

**Porcino**

- Meat and offal. 13 Día

**Vía subcutánea:**

•

**Bovino**

- Meat and offal. 22 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QJ01FA94

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponibile 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:**

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

---

## 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:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

15/03/2019

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

TAD Pharma GmbH

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Autoridad responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Número de autorización:**

3748 ESP

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

11/05/2020

---

**Estado miembro de referencia:**

Irlanda

---

**Número de procedimiento:**

IE/V/0396/001

---

**Estados miembros afectados:**

Bélgica Bulgaria Croacia República Checa Estonia Francia Alemania Grecia Hungría Italia Letonia Lituania Países Bajos Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia España

Disponibile únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Español (PDF)

Publicado el: 20/05/2024

[Descargar](#)

Etiquetado

Prospecto