

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

Autorizado

- Tulathromycin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

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:

Rumania; Rumanía

Disponibile en:

Rumania; Rumanía

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible 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:

20/12/2018

Fabricante responsable de la liberación del lote:

TAD Pharma GmbH

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Autoridad responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número de autorización:

230181

Fecha de modificación del estado de la autorización:

27/08/2024

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

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

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Combined File of all Documents

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