

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

Autorizado

- Tulathromycin

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

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

Tullavis 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:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Irlanda

---

**Disponible en:**

Irlanda

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)  
Disponible 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:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

9/10/2020

---

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

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

---

### **Autoridad responsable:**

Health Products Regulatory Authority

---

### **Número de autorización:**

VPA10509/022/001

---

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

9/10/2020

---

### **Estado miembro de referencia:**

Irlanda

---

### **Número de procedimiento:**

IE/V/0893/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Dinamarca Estonia  
Finlandia Francia Alemania Grecia Hungría Islandia 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](http://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.

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