

File downloaded on 2026-05-03

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/fi/600000049110>

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

Myönnetty

- Tulathromycin

## Valmisteen perustiedot

### **Lääkkeen nimi:**

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

---

### **Vaikuttava aine:**

Saatavissa vain kielillä [English](#)

---

### **Kohde-eläinlajit:**

Lammas

Sika

Nauta

---

### **Antoreitti:**

Lihakseen

Ihon alle

---

## Valmistetiedot

### **Vaikuttava aine ja vahvuus:**

Saatavissa vain kielillä [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lääkemuoto:**

Injektioneste, liuos

---

**Varoaika antoreiteittäin:**

**Lihakseen:**

•

**Lammas**

- Meat and offal. 16 day

•

**Sika**

- Meat and offal. 13 day

**Ihon alle:**

•

**Nauta**

- Meat and offal. 22 day

---

**Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:**

QJ01FA94

---

**Reseptistatus:**

Eläinlääkemääräys

---

**Myyntiluvan tila:**

Myönnetty

---

**Myönnetty:**

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakkauksen kuvaus:**

Saatavissa vain kielillä [Latvian](#)

Saatavissa vain kielillä [Latvian](#)

Saatavissa vain kielillä [Latvian](#)

---

## Lisätiedot

**Luvan tyyppi:**

Marketing Authorisation

---

**Myyntiluvan laillinen peruste:**

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Myyntiluvan haltija:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Myyntiluvan myöntämispäivä:**

28/12/2018

---

**Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:**

TAD Pharma GmbH

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Vastaava viranomainen:**

Food And Veterinary Service

---

**Myyntilupanumero:**

V/DCP/18/0079

---

**Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:**

28/12/2018

---

**Viitejäsenvaltio:**

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Prosessinumero:**

IE/V/0396/001

---

**Asianomaiset jäsenvaltiot:**



Saatavissa vain kielillä [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.