

# 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](#)

---

**Saatavilla:**

Slovenia

---

**Pakkauksen kuvaus:**

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

---

## 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:**

3/01/2019

---

**Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:**

TAD Pharma GmbH

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Vastaava viranomainen:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Myyntilupanumero:**

DC/V/0647/001

---

**Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:**

3/01/2019

---

**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 [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#)  
Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

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

---

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

## Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

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

Pakkausseloste

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

Myyntipäällysmerkinnät

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