

Tulathromycin Bioveta, 100mg/ml, Solution for injection

Autorisé

- Tulathromycin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Tulathromycin Bioveta, 100mg/ml, Solution for injection

TULATHROMYCIN Bioveta 100 mg/ml injekčný roztok pre hovädzí dobytok, ošípané a ovce

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Mouton

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Viande et abats. 22 day
- Lait. no withdrawal period

Do not use in animals producing milk for human consumption.,

Voie intramusculaire:

-

Porc

- Viande et abats. 13 day

-

Mouton

- Viande et abats. 16 day
- Lait. no withdrawal period

Do not use in animals producing milk for human consumption.,

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01FA94

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Slovaquie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Médicaments vétérinaires génériques (article 18 du règlement (UE) 2019/6)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Bioveta a.s.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

8/12/2025

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Bioveta, a.s.

Autorité responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numéro de l'autorisation:

96/032/DC/25-S

Date de modification du statut de l'autorisation:

8/12/2025

État membre de référence:

Tchéquie

Numéro de procédure:

CZ/V/0190/001

États membres concernés:

Bulgarie Estonie Lettonie Lituanie Pologne Roumanie Slovaquie

Generic of:

600000003851

600000004232

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.