

PULMOXXIN 100 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS PORCINS ET OVINS

Autorisé

- Tulathromycin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

PULMOXXIN 100 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS PORCINS ET OVINS

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Mouton

Porc

Bovins

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

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 intramusculaire:

-

Mouton

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

Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine. Ne pas utiliser chez les animaux gravides producteurs de lait destiné à la consommation humaine au cours des 2 mois précédant la mise bas.

-

Porc

- Viande et abats. 13 day

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Lait. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine. Ne pas utiliser chez les animaux gravides producteurs de lait destiné à la consommation humaine au cours des 2 mois précédant la mise bas.

- Viande et abats. 22 day

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

QJ01FA94

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Disponible en:

France

Description des conditionnements:

Boîte en carton contenant 1 flacon de 25 mL

Boîte en carton contenant 1 flacon de 250 mL

Boîte en carton contenant 1 flacon de 100 mL

Boîte en carton contenant 1 flacon de 50 mL

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Laboratoires Biove

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

28/01/2021

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

Laboratoires Biove

V.M.D.

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/6204909 8/2021

Date de modification du statut de l'autorisation:

28/01/2021

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage

fr-puar-600000040713-np-rpe624-fr.pdf