

Tuloxxin 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Pigs and Sheep

Autorisé

- Tulathromycin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Tuloxxin 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Pigs and Sheep

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

-

Porc

- Viande et abats. 13 day

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- 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:

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

7/02/2019

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

TAD Pharma GmbH

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Autorité responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Numéro de l'autorisation:

Vm 01656/3074

Date de modification du statut de l'autorisation:

3/05/2024

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0396/001

États membres concernés:

Belgique Bulgarie Croatie Tchéquie Estonie France Allemagne Grèce
Hongrie Italie Lettonie Lituanie Pays-Bas Pologne Portugal Roumanie
Slovaquie Slovénie Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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