

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

Autorisé

- Tulathromycin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Tullavis 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](#)

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:

Industrial Veterinaria S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

2/10/2020

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

aniMedica Herstellungs GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

Autorité responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Numéro de l'autorisation:

Vm 36547/3003

Date de modification du statut de l'autorisation:

18/05/2024

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0893/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Danemark Estonie

Finlande France Allemagne Grèce Hongrie Islande Italie Lettonie Lituanie

Pays-Bas Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne

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.

Fichier combinant tous les documents

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

eu-PUAR-esv0358001-dcp-tulavis-100-mg-mlsolution-for-injection-for-cattle--pigs-and-sheep-en.pdf