

NEOTULATHROMYCIN

Felhatalmazott

- Tulathromycin

Product identification

Készítmény neve:

НЕОТУЛАТРОМИЦИН
NEOTULATHROMYCIN

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj(ok):

sertés
juh
szarvasmarha

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás
Subcutan alkalmazás

Product details

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Withdrawal period by route of administration:**Intramuscularis alkalmazás:****• sertés**

- Meat and offal. 13 day

• juh

- Meat and offal. 16 day

Not for use in animals which milk is intended for human consumption. Do not use in pregnant animals, which are intended to produce milk for human consumption, within 2 months of expected parturition

Subcutan alkalmazás:**• szarvasmarha**

- Meat and offal. 22 day

Not for use in animals which milk is intended for human consumption. Do not use in pregnant animals, which are intended to produce milk for human consumption, within 2 months of expected parturition

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01FA94

Szállítás jogállása:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Authorised in:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Termékengedélyezés jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Dsm Denitrans OOD

Marketing authorisation date:

26/04/2021

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Dsm Denitrans OOD

Felelős hatóság:

Bulgarian Agency For Food Safety

Engedély száma:

0022-3053

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

21/03/2023

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042720>