

Tulazzin 100mg/ml solution for injection for cattle and Pigs

Heimilað

- Tulathromycin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Tulazzin 100mg/ml solution for injection for cattle and Pigs

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Svín

Sauðkind

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar undir húð:**

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 22 dagar

-

Nautgripir

- Mjólk. no withdrawal period

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

Til notkunar í vöðva:

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 13 dagar

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 16 dagar

-

Sauðkind

- Mjólk. no withdrawal period

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

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01FA94

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Grikkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Alivira Animal Health Limited

Dagsetning markaðsleyfis:

27/04/2021

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Bremer Pharma GmbH

Ábyrgt yfirvald:

National Organization For Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

37804/28-04-2021/K-0251001

Dagsetning á breytingu stöðu:

27/04/2021

Umsjónarland (RMS):

Spánn

Ferilsnúmer:

ES/V/0373/001

Þátttökulönd (CMS):

Belgía Kýpur Eistland Frakkland Þýskaland Grikkland Ungverjaland Ítalía
Letland Litáen Holland Pólland Portúgal Rúmenía

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

eu-PUAR-esv0373001-dcp-tuleject-100mg-ml-solution-for-injection-for-cattle-and-pigs-en.pdf