

# Tulinovet 100 mg/ml - Solution for injection

Heimilað

- Tulathromycin

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

Tulinovet 100 mg/ml - Solution for injection

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Nautgripir

Sauðkind

Svín

### Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

## 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 í vöðva:**

- 

**Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 22 dagar 22 days

- 

**Sauðkind**

- Kjöt og innmatur. 16 dagar 16 days

- 

**Svín**

- Kjöt og innmatur. 13 dagar 13 days

**Til notkunar undir húð:**

- 

**Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 22 dagar 22 days

- 

**Sauðkind**

- Kjöt og innmatur. 16 dagar 16 days

- 

**Svín**

- Kjöt og innmatur. 13 dagar 13 days

---

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

QJ01FA94

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýrallyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Austurríki , Belgía , Búlgarí , Króatía , Kýpur , Tékkland , Danmörk , Eistland , Finnland , Frakkland , Þýskaland , Grikkland , Ungverjaland , Ísland , Írland , Ítalía , Lettland , Liechtenstein , Litáen , Lúxemborg , Malta , Holland , Noregur , Pólland , Portúgal , Rúmenía , Slóvakía , Slóvenía , Spánn , Svíþjóð , Bretland (Norður-Írland)

---

**Fáanlegt í:**

Austurríki , Belgía , Bretland (Norður-Írland) , Búlgarí , Danmörk , Eistland , Finnland , Frakkland , Grikkland , Holland , Króatía , Kýpur , Lettland , Litáen , Lúxemborg , Malta , Noregur , Portúgal , Pólland , Rúmenía , Slóvakía , Slóvenía , Spánn , Svíþjóð , Tékkland , Ungverjaland , Írland , Ísland , Ítalía , Þýskaland

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

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

---

**Markaðsleyfishafi:**

V.M.D.

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

16/09/2020

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

V.M.D.

Laboratoires Biove

---

**Ábyrgt yfirvald:**

European Commission

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

16/09/2020

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Combined File of all Documents

Íslenska (PDF)

Birt: 10/12/2025

Sækja

ema-puar-tulinovet-v-5076-par-en.pdf