

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

Heimilað

- Tulathromycin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Sauðkind

Svín

Nautgripir

Leið stjórnsýslu:

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:**

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 16 dagar
- Mjólk. no withdrawal period

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.

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 13 dagar

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 22 dagar
- Mjólk. no withdrawal period

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:

Þýskaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

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

Markaðsleyfishafi:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Dagsetning markaðsleyfis:

27/12/2018

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

TAD Pharma GmbH

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Ábyrgt yfirvald:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markaðsleyfisnúmer:

402535.00.00

Dagsetning á breytingu stöðu:

27/12/2018

Umsjónarland (RMS):

Írland

Ferilsnúmer:

IE/V/0396/001

Þátttökulönd (CMS):

Belgía Búlgaría Króatía Tékkland Eistland Frakkland Þýskaland Grikkland
Ungverjaland Ítalía Lettland Litáen Holland Pólland Portúgal Rúmenía
Slóvakía Slóvenía Spánn Bretland (Norður-Írland)

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

Skjöl

Combined File of all Documents

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