

File downloaded on 2026-06-13

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000038460>

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

Autorizzato

- Tulathromycin

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

bovini

Suino

Ovino

---

### **Via di somministrazione:**

Uso sottocutaneo

Uso intramuscolare

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso sottocutaneo:**

•

**bovini**

- carni e frattaglie. 22 giorno
- latte. 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

- carni e frattaglie. 22 giorno
- latte. 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

•

**bovini**

- carni e frattaglie. 22 giorno
- latte. 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

- carni e frattaglie. 22 giorno
- latte. 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

**Uso intramuscolare:**

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 13 giorno

- 

**Ovino**

- carni e frattaglie. 16 giorno

- latte. 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

- carni e frattaglie. 16 giorno

- latte. 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

- 

**Ovino**

- carni e frattaglie. 16 giorno

- latte. 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

- carni e frattaglie. 16 giorno

- latte. 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

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ01FA94

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Belgio

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Alivira Animal Health Limited

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

30/11/2020

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Laboratorios Karizoo S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numero di autorizzazione:**

BE-V575217

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

30/11/2020

---

**Stato membro di riferimento:**

Spagna

---

**Numero di procedura:**

ES/V/0373/001

---

**Stati membri interessati:**

Belgio Cipro Estonia Francia Germania Grecia Ungheria Italia Lettonia  
Lituania Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

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