

Tuloxxin 25 mg/ml solution for injection for pigs

Autorizzato

- Tulathromycin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Tuloxxin 25 mg/ml solution for injection for pigs

Tuloxxin 25 mg/ml инжекционен разтвор за прасета

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

25.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

Suino

- carni e frattaglie. 13 giorno

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:

Bulgaria

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:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

25/08/2020

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

TAD Pharma GmbH
KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Autorità responsabile:

Bulgarian Food Safety Authority

Numero di autorizzazione:

0022-3011

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

25/08/2020

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0396/002

Stati membri interessati:

Belgio Bulgaria Croazia Repubblica Ceca Estonia Francia Germania Grecia
Ungheria Italia Lettonia Lituania Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania
Slovacchia Slovenia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato di tutti i documenti

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