

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

Autorizzato

- Tulathromycin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Tuloxxin 100 mg/ml Oplossing voor injectie

Tuloxxin 100 mg/ml Solution injectable

Tuloxxin 100 mg/ml Injektionslösung

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Ovino

Suino

bovini

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

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 intramuscolare:

-

Ovino

- carni e frattaglie. 16 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 13 giorno

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- carni e frattaglie. 22 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:

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:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

14/03/2019

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

TAD Pharma GmbH

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Autorità responsabile:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numero di autorizzazione:

BE-V540097

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

17/09/2020

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0396/001

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.

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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