

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

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:

Romania

Disponibile in:

Romania

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:

20/12/2018

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

TAD Pharma GmbH

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Autorità responsabile:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numero di autorizzazione:

230181

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

27/08/2024

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.

File combinato di tutti i documenti

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