

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

Autorizzato

- Tulathromycin

## Product identification

### Denominazione del medicinale:

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

Tulieve 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Schweine und Schafe

### Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Suino

### Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Uso intramuscolare

## Product details

### Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

**Withdrawal period by route of administration:****Uso sottocutaneo:****• bovini**

- carne e visceri. 22 giorno
- latte. 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.

**Uso intramuscolare:****• Ovino**

- latte. 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.

- carne e visceri. 16 giorno

**• Suino**

- carne e visceri. 13 giorno
- 

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

QJ01FA94

---

**Status giuridico della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Authorised in:**

Germania

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)  
Disponibile solo in [English](#)  
Disponibile solo in [English](#)  
Disponibile solo in [English](#)  
Disponibile solo in [English](#)  
Disponibile solo in [English](#)  
Disponibile solo in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Marketing authorisation date:**

25/03/2020

---

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

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Autorità responsabile:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

402669.00.00

---

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

25/03/2020

---

**Stato membro di riferimento:**

Germania

---

**Numero di procedura:**

DE/V/0322/001

---

**Stati membri interessati:**

Belgio Estonia Francia Ungheria Irlanda Italia Lettonia Lituania Paesi Bassi  
Polonia Portogallo Spagna

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

---

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

## Documents

File combinato di tutti i documenti

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060641>