

File downloaded on 2026-04-18

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

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

Autorizzato

- Tulathromycin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Suino

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

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.

- carni e frattaglie. 16 giorno

•

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:

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](#)

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:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

25/03/2020

Siti di fabbricazione 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](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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

2492669-paren-20210108.pdf