

File downloaded on 2026-05-10

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/lt/600000049106>

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

Registruotas

- Tulathromycin

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

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

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Avis

Kiaulė

Galvijai

### **Naudojimo būdas:**

Leisti į raumenis

Leisti po oda

## Vaisto duomenys

### **Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

100.00 miligramai / 1.00 mililitrai

---

**Vaisto forma:**

Injekcinis tirpalas

---

**Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**

**Leisti į raumenis:**

- 

**Avis**

- Skerdiena ir subproduktai. 16 d.

- 

**Kiaulė**

- Skerdiena ir subproduktai. 13 d.

**Leisti po oda:**

- 

**Galvijai**

- Skerdiena ir subproduktai. 22 d.

---

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:**

QJ01FA94

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Parduodama tik su veterinariniu receptu

---

**Registracijos statusas:**

Valid

---

**Registruota:**

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

---

**Galima įsigyti:**

Hungary

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

---

## Papildoma informacija

### **Teisių tipas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

### **Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

---

### **Registruotojas:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

### **Rinkodaros leidimo data:**

30/01/2019

---

### **Serijos išleidimo gamybos vietos:**

TAD Pharma GmbH

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

### **Atsakinga institucija:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

### **Registracijos numeris:**

4031/X/19 NÉBIH ÁTI

---

### **Registracijos statuso pasikeitimo data:**

30/01/2019

---

### **Referencinė valstybė narė:**

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

### **Procedūros numeris:**

IE/V/0396/001

---

### **Susijusios valstybės narės:**



Jungtinė Karalystė (Šiaurės Airija)

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.