

File downloaded on 2026-04-07

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

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

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