

Tulathromycin Bioveta, 100mg/ml, Solution for injection

Toegelaten

- Tulathromycin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Tulathromycin Bioveta, 100mg/ml, Solution for injection

Tulathromycin Bioveta 100 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine, porci și oi

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Varken

Schaap

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:**Subcutaan gebruik:**

-

Rund

- Meat and offal. 22 day
- Milk. no withdrawal period

Do not use in animals producing milk for human consumption.,

Intramusculair gebruik:

-

Varken

- Meat and offal. 13 day

-

Schaap

- Meat and offal. 16 day
- Milk. no withdrawal period

Do not use in animals producing milk for human consumption.,

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01FA94

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Roemenië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Bioveta a.s.

Handelsvergunningsdatum:

9/02/2025

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Bioveta a.s.

Verantwoordelijke instantie:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Vergunningsnummer:

250029

Datum toelatingswijziging:

11/03/2025

Rapporterende lidstaat:

Tsjechië

Procedurenummer:

CZ/V/0190/001

Betrokken lidstaten:

Bulgarije Estland Letland Litouwen Polen Roemenië Slowakije

Generic of:

600000003851

600000004232

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.