

Tullavis 100 mg/ml oplossing voor injectie voor rund, varken en schaap

Toegelaten

- Tulathromycin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Tullavis 100 mg/ml oplossing voor injectie voor rund, varken en schaap

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Schaap

Varken

Rund

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Subcutaan 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:

Intramusculair gebruik:

-

Schaap

- Meat and offal. 16 day

-

Varken

- Meat and offal. 13 day

Subcutaan gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 22 day

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:

Nederland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Industrial Veterinaria S.A.

Handelsvergunningsdatum:

14/10/2020

Locaties fabrikanten vrijgifte:

aniMedica Herstellungs GmbH
Industrial Veterinaria S.A.
aniMedica Herstellungs GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Vergunningsnummer:

REG NL 125476

Datum toelatingswijziging:

25/01/2022

Rapporterende lidstaat:

Ierland

Procedurenummer:

IE/V/0893/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Cyprus Tsjechië Denemarken Estland
Finland Frankrijk Duitsland Griekenland Hongarije IJsland Italië Letland
Litouwen Nederland Polen Portugal Roemenië Slowakije Slovenië Spanje
Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 3/12/2025

[Downloaden](#)

Combined File of all Documents

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 23/08/2022

[Downloaden](#)

eu-PUAR-esv0358001-dcp-tulavis-100-mg-mlsolution-for-injection-for-cattle--pigs-
and-sheep-en.pdf