

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

Autorisert

- Tulathromycin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Tuloxxin 100 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, suini e ovini

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

sau

gris

storfe

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

100.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramuskulær bruk:**

-

sau

- Slakt. 16 dag

-

gris

- Slakt. 13 dag

Subkutan bruk:

-

storfe

- Slakt. 22 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01FA94

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

IT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Markedsføringsgodkjenningsdato:

11/03/2020

Tilvirker for batchfrigivelse:

TAD Pharma GmbH

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Health

Godkjenningsnummer:

105211

Status for endring av markedsføringstillatelse:

11/03/2020

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0396/001

Gjeldende medlemsstater:

BE BG HR CZ EE FR DE EL HU IT LV LT NL PL PT RO SI SI ES

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.