

# 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

---

### 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:**

PL

---

**Tilgjengelig i:**

PL

---

**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:**

20/03/2019

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

TAD Pharma GmbH

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Ansvarlig myndighet:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Godkjenningsnummer:**

2855

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

20/03/2019

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Summary of Product Characteristics

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

### Labelling

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

### Package Leaflet

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