

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

Autorisert

- Tulathromycin

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

Tullavis 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:**

DK

---

**Tilgjengelig i:**

DK

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

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:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

13/10/2020

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

aniMedica Herstellungs GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

---

**Ansvarlig myndighet:**

Danish Medicines Agency

---

**Godkjenningsnummer:**

63203

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

13/10/2020

---

**Referanse medlemsstat:**

Irland

---

**Prosedyrenummer:**

IE/V/0893/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE BG HR Kypros CZ DK EE FI FR DE EL HU IS 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.

Combined File of all Documents

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

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