

ETIQUETADO

DATOS QUE DEBEN APARECER EN EL EMBALAJE EXTERIOR

Caja de cartón (50 ml / 100 ml / 250 ml)

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Tulieve 100 mg/ml solución inyectable

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LOS PRINCIPIOS ACTIVOS

Cada ml contiene:

Principio activo:

Tulatromicina 100 mg

3. TAMAÑO DEL ENVASE

50 ml

100 ml

250 ml

4. ESPECIES DE DESTINO

Bovino, porcino y ovino.

5. INDICACIONES DE USO

6. VÍAS DE ADMINISTRACIÓN

Bovino: Vía subcutánea

Porcino, ovino: Vía intramuscular

7. TIEMPOS DE ESPERA

Tiempos de espera:

Carne:

Bovino: 22 días.

Porcino: 13 días.

Ovino: 16 días.

Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para el consumo humano.

No usar en animales gestantes cuya leche se utiliza para consumo humano en los 2 meses anteriores a la fecha prevista para el parto.

8. FECHA DE CADUCIDAD

Exp. {mm/aaaa}

Una vez abierto utilizar antes de 28 días.

Una vez abierto, fecha límite de utilización:

9. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Viales de vidrio: Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación.
Viales de PEAD: No conservar a temperatura superior a 30 °C.

10. LA ADVERTENCIA “LEA EL PROSPECTO ANTES DE USAR”

Lea el prospecto antes de usar.

11. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”

Uso veterinario.

12. ADVERTENCIA ESPECIAL QUE INDIQUE “MANTENER FUERA DE LA VISTA Y EL ALCANCE DE LOS NIÑOS”

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

13. NOMBRE DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Norbrook Laboratories (Irlanda) Ltd.

14. NÚMEROS DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

3880 ESP

15. NÚMERO DE LOTE

Lot {número}

DATOS QUE DEBEN APARECER EN EL EMBALAJE EXTERIOR

Caja de cartón (500 ml / 1000 ml)

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Tulieve 100 mg/ml solución inyectable

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LOS PRINCIPIOS ACTIVOS

Cada ml contiene:

Principio activo:

Tulatromicina 100 mg

3. TAMAÑO DEL ENVASE

500ml

1000 ml

4. ESPECIES DE DESTINO

Bovino

5. INDICACIONES DE USO**6. VÍAS DE ADMINISTRACIÓN**

Vía subcutánea

7. TIEMPOS DE ESPERA

Tiempos de espera:

Carne:

Bovino: 22 días.

Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para el consumo humano.

No usar en gestantes cuya leche se utiliza para el consumo humano en los 2 meses anteriores a la fecha prevista para el parto.

8. FECHA DE CADUCIDAD

Exp. {mm/aaaa}

Una vez abierto utilizar antes de 28 días. Una vez abierto, fecha límite de utilización:

9. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Viales de vidrio: Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación.

Viales de PEAD: No conservar a temperatura superior a 30 °C.

10. LA ADVERTENCIA “LEA EL PROSPECTO ANTES DE USAR”

Lea el prospecto antes de usar.

11. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”

Uso veterinario.

12. ADVERTENCIA ESPECIAL QUE INDIQUE “MANTENER FUERA DE LA VISTA Y EL ALCANCE DE LOS NIÑOS”

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

13. NOMBRE DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Norbrook Laboratories (Irlanda) Ltd.

14. NÚMEROS DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

3880 ESP

15. NÚMERO DE LOTE

Lot {número}

DATOS QUE DEBEN FIGURAR EN EL ENVASE PRIMARIO

{Vial 100 ml/ 250 ml}

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Tulieve 100 mg/ml solución inyectable



2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LOS PRINCIPIOS ACTIVOS

Cada ml contiene:

Principio activo:

Tulatromicina 100 mg

3. ESPECIES DE DESTINO

Bovino, porcino y ovino.

4. VÍAS DE ADMINISTRACIÓN

Bovino: Vía subcutánea

Porcino, ovino: Vía intramuscular

Lea el prospecto antes de usar.

5. TIEMPOS DE ESPERA

Tiempos de espera:

Carne:

Bovino: 22 días.

Porcino: 13 días.

Ovino: 16 días.

Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para el consumo humano.

No usar en animales gestantes cuya leche se utiliza para consumo humano en los 2 meses anteriores a la fecha prevista para el parto.

6. FECHA DE CADUCIDAD

Exp. {mm/aaaa}

Una vez abierto utilizar antes de 28 días. Una vez abierto, fecha límite de utilización:

7. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Viales de vidrio: Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación.
Viales de PEAD: No conservar a temperatura superior a 30 °C.

8. NOMBRE DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Norbrook Laboratories (Irlanda) Ltd.

9. NÚMERO DE LOTE

Lot {número}

DATOS QUE DEBEN FIGURAR EN EL ENVASE PRIMARIO

Vial (500 ml/ 1000 ml)

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Tulieve 100 mg/ml solución inyectable

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LOS PRINCIPIOS ACTIVOS

Cada ml contiene:

Principio activo:

Tulatromicina 100 mg

3. ESPECIES DE DESTINO

Bovino

4. VÍAS DE ADMINISTRACIÓN

Vía subcutánea.

Lea el prospecto antes de usar.

5. TIEMPOS DE ESPERA

Tiempos de espera:

Carne 22 días.

Su uso no está autorizado en vacas cuya leche se utiliza para el consumo humano.

No usar en vacas y novillas gestantes cuya leche se utiliza para el consumo humano en los 2 meses anteriores a la fecha prevista para el parto.

6. FECHA DE CADUCIDAD

Exp. {mm/aaaa}

Una vez abierto utilizar antes de 28 días. Una vez abierto, fecha límite de utilización:

7. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Viales de vidrio: Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación.

Viales de PEAD: No conservar a temperatura superior a 30 °C.

8. NOMBRE DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Norbrook Laboratories (Irlanda) Ltd.

9. NÚMERO DE LOTE

Lot {número}

DATOS MÍNIMOS QUE DEBEN FIGURAR EN LOS ENVASES DE TAMAÑO PEQUEÑO

Vial (50 ml)

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Tulieve 100 mg/ml solución inyectable



2. DATOS CUANTITATIVOS DE LOS PRINCIPIOS ACTIVOS

Cada ml contiene:

Principio activo:

Tulatromicina 100 mg

3. NÚMERO DE LOTE

Lot {número}

4. FECHA DE CADUCIDAD

Exp. {mm/aaaa}

Una vez abierto utilizar antes de 28 días.

Una vez abierto, fecha límite de utilización: