

# Tulissin 100 mg/ml - Solution for injection (cattle, pigs, sheep)

Godkänd

- Tulathromycin

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

Tulissin 100 mg/ml - Solution for injection (cattle, pigs, sheep)

---

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

### Djurslag:

Nöt

Får

Svin

---

### Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

---

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Injektionsflaska

---

**Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, lösning

---

**Karenstid per administreringsväg:****Intramuskulär användning:**

- 

**Nöt**

- Meat and offal. 22 dygn 22 days

- 

**Får**

- Meat and offal. 16 dygn 16 days

- 

**Svin**

- Meat and offal. 13 dygn 13 days

**Subkutan användning:**

- 

**Nöt**

- Meat and offal. 22 dygn 22 days

- 

**Får**

- Meat and offal. 16 dygn 16 days

- 

**Svin**

- Meat and offal. 13 dygn 13 days

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QJ01FA94

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Österrike , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Cypern , Tjeckien , Danmark , Estland , Finland , Frankrike , Tyskland , Grekland , Ungern , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Nederländerna , Norge , Polen , Portugal , Rumänien , Slovakien , Slovenien , Spanien , Sverige , Storbritannien (Nordirland)

---

**Tillgänglig i:**

Belgien , Danmark , Estland , Finland , Frankrike , Grekland , Irland , Italien , Kroatien , Lettland , Litauen , Polen , Portugal , Rumänien , Slovakien , Slovenien , Storbritannien (Nordirland) , Tjeckien , Tyskland , Ungern , Österrike

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Virbac

---

**Godkännandedatum:**

24/04/2020

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Fareva Amboise

Virbac

---

**Ansvarig myndighet:**

European Commission

---

**Godkännandenummer:**

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

24/04/2020

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

svenska (PDF)

Publicerad på: 15/01/2026

Ladda ner

ema-puar-tulissin-v-5073-par-en.pdf