

Tuloxxin 25 mg/ml solution for injection for pigs

Godkänd

- Tulathromycin

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Tuloxxin 25 mg/ml solution for injection for pigs

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Svin

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Svin

- Meat and offal. 13 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01FA94

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Irland

Förpackningsbeskrivning:

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:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Godkännandedatum:

13/11/2020

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

TAD Pharma GmbH

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Ansvarig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkännandenummer:

VPA10774/057/002

Datum för ändring av godkännandestatus:

13/11/2020

Referensmedlemsstat:

Irland

Procedurnummer:

IE/V/0396/002

Berörda medlemsstater:

Belgien Bulgarien Kroatien Tjeckien Estland Frankrike Tyskland Grekland
Ungern Italien Lettland Litauen Nederländerna Polen Portugal Rumänien
Slovakien Slovenien Spanien Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.