

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

Godkänd

- Tulathromycin

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Tuloxxin 100 mg/ml injekčný roztok pre hovädzí dobytok, ošípané a ovce

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Får

Svin

Nöt

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:**Intramuskulär användning:**

-

Får

- Meat and offal. 16 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 13 dygn

Subkutan användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 22 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01FA94

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Slovakien

Tillgänglig i:

Slovakien

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:

22/01/2019

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

TAD Pharma GmbH

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Ansvarig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkännandenummer:

96/078/DC/18-S

Datum för ändring av godkännandestatus:

22/01/2019

Referensmedlemsstat:

Irland

Procedurnummer:

IE/V/0396/001

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

Gemensam fil för alla dokument

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

Produktresumé

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