

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

Godkänd

- Tulathromycin

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

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:

Tyskland

Tillgänglig i:

Tyskland

Förpackningsbeskrivning:

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:

Industrial Veterinaria S.A.

Godkännandedatum:

27/08/2020

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

aniMedica Herstellungs GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

Ansvarig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkännandenummer:

402709.00.00

Datum för ändring av godkännandestatus:

27/08/2020

Referensmedlemsstat:

Irland

Procedurnummer:

IE/V/0893/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Kroatien Cypern Tjeckien Danmark Estland

Finland Frankrike Tyskland Grekland Ungern Island 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.

Gemensam fil för alla dokument

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

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