

# Tylolab Tartrate 200,000 IU/ml Solution for Injection

Разрешен

- Tylosin tartrate

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Tylolab tartrate 200,000 IU/ml solution for injection

Tylolab Tartrate 200,000 IU/ml Solution for Injection

### Активно вещество:

Налично само в Английски

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

свиня

### Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

200000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

### Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Интрамускулно приложение:**

- 

**говеда**

- Meat and offal. 33 day

- Milk. 120 hour

- 

**свиня**

- Meat and offal. 21 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QJ01FA90

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски Исландски Norwegian

---

**Наличен в:**

United Kingdom (Northern Ireland)

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

28/09/2023

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Отговорен орган:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Номер на разрешението за търговия:**

Vm 32112/3001

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

28/09/2023

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Процедурен номер:**

HU/V/0147/001

---

**Засегната държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Гръцки Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Литовски Холандски Португалски Румънски Словашки Шведски  
Исландски Norwegian  
Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски  
Исландски Norwegian

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)