

# TYLUCYL 200 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS

Разрешен

- Tylosin

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

TYLUCYL 200 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS

Tylucyl, 200 mg/ml, injekcinis tirpalas galvijams ir kiaulėms

### Активно вещество:

Налично само в Английски

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

говеда

свиня

### Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Интравенозно 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. 28 day

- Milk. 108 hour

- 

**свиня**

- Meat and offal. 16 day

**Интравенозно приложение:**

- 

**говеда**

- Meat and offal. 28 day

- Milk. 108 hour

---

**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 Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

---

## 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:

Vetoquinol S.A.

---

### Дата на разрешение за търговия:

29/02/2016

---

### Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Vetoquinol S.A.

---

### Отговорен орган:

State Food And Veterinary Service

---

### Номер на разрешението за търговия:

LT/2/16/2331/001-003

---

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

25/09/2025

---

### Референтна държава членка:

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

---

### Процедурен номер:

FR/V/0289/001

---

### Засегната държава членка:



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 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  
Хърватски 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 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)

## Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.