

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

Неразрешен

- Tylosin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

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

Tyljet 200 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen en varkens

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

- Milk. 108 hour

- Meat and offal. 28 day

-

свиня

- Meat and offal. 16 day

Интравенозно приложение:

-

говеда

- Milk. 108 hour

- Meat and offal. 28 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:

Surrendered

Разрешен в:

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

Описание на опаковката:

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:

CEVA Sante Animale B.V.

Дата на разрешение за търговия:

6/02/2019

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

CEVA SANTE ANIMALE - LIBOURNE

Отговорен орган:

Medicines Evaluation Board

Номер на разрешението за търговия:

REG NL 122340

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

26/02/2024

Референтна държава членка:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Процедурен номер:

FR/V/0325/001

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете 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.