

TYLJET 200 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, SHEEP, GOATS AND PIGS

Неоторизиран

- Tylosin

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

TYLJET 200 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, SHEEP, GOATS AND PIGS
Tyljet 200 mg/ml oldatos injekció szarvasmarhák, juhok, kecskék és sertések számára
A.U.V.

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

говеда
свиня
овца
коза

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение
Интравенозно приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

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

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Withdrawal period by route of administration:

Интрамускулно приложение:

• **говеда**

- Meat and offal. 28 day

- Milk. 108 hour

• **свиня**

- Meat and offal. 16 day

• **овца**

- Meat and offal. 42 day

- Milk. 108 hour

• **коза**

- Meat and offal. 42 day

- Milk. 108 hour

Интравенозно приложение:

• **говеда**

- Meat and offal. 28 day

- Milk. 108 hour

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01FA90

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Surrendered

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [French](#)

Налично само на [French](#)

Налично само на [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на лиценза за употреба:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Marketing authorisation date:

15/01/2020

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Ceva Sante Animale

Отговорен орган:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Номер на лиценза:

4132/X/20 NÉBIH ÁTI

Дата на промяна в статуса на лиценза:

25/04/2024

Референтна държава членка:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Номер на процедурата:

FR/V/0326/001

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000031324>