

TYLOSIN BIOVET JSC 200 mg/ml solution for injection for cattle, sheep, goats and pigs

Registrováno

- Tylosin

Identifikace přípravku

Název léčiva:

TYLOSIN BIOVET JSC 200 mg/ml solution for injection for cattle, sheep, goats and pigs

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Prase

Ovce

Koza

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Intravenózní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

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

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

•

Skot

- Maso. 28 day

- Mléko. 108 hour

•

Prase

- Maso. 16 day

•

Ovce

- Maso. 42 day

- Mléko. 108 hour

•

Koza

- Maso. 42 day

- Mléko. 108 hour

Intravenózní podání:

•

Skot

- Maso. 28 day

- Mléko. 108 hour

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ01FA90

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Irsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Biovet AD

Datum registrace:

31/05/2013

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Biovet AD

Příslušný orgán:

Health Products Regulatory Authority

Registrační číslo:

VPA10464/001/001

Datum změny stavu registrace:

31/05/2013

Referenční členský stát:

Francie

Číslo procedury:

FR/V/0240/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Bulharsko Dánsko Německo Řecko Maďarsko Irsko Itálie Polsko
Portugalsko Rumunsko Španělsko

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

eu-puar-frv0240001-mr-rpe_101-en.pdf