

TYLOSIN 200 mg/ml raztopina za injiciranje za govedo in prašiče

Registrováno

- Tylosin tartrate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

TYLOSIN 200 mg/ml raztopina za injiciranje za govedo in prašiče

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Prase

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

-

Skot

- Maso. 21 day Meso in organi: 21 dni

- Mléko. 4 day Mleko: 4 dni

-

Prase

- Maso. 21 day Meso in organi: 21 dni

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

QJ01FA90

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Slovinsko

Popis balení:

Dostupné pouze v Slovenian

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v English French Croatian Italian Latvian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v English French Italian Latvian Norwegian

Držitel rozhodnutí o registraci:

Alfasan Nederland B.V.

Datum registrace:

19/03/2003

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Alfasan International B.V.

Příslušný orgán:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Registrační číslo:

NP/V/0342/001

Datum změny stavu registrace:

19/03/2003

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.