

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

Autorizovaný

- Tylosin

## Product identification

### Název léčivého přípravku:

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

Tyljet 200 mg/ml injekčný roztok pre hovädzí dobytok a ošípané

### Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

### Cílové druhy zvířat:

Skot

Prase

### Způsob podání:

Intramuskulární podání

Intravenózní podání

## Product details

### Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

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

**Léková forma:**

Injekční roztok

---

**Withdrawal period by route of administration:****Intramuskulární podání:****• Skot**

- Mléko. 108 hour

- Maso. 28 day

**• Prase**

- Maso. 16 day

**Intravenózní podání:****• Skot**

- Mléko. 108 hour

- Maso. 28 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):**

QJ01FA90

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Authorised in:**

Slovensko

---

**Popis balení:**

K dispozici pouze v [French](#)

K dispozici pouze v [French](#)

K dispozici pouze v [French](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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

---

**Právní základ registrace přípravku:**

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Ceva Animal Health Slovakia s.r.o.

---

**Marketing authorisation date:**

7/08/2020

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Ceva Sante Animale

---

**Odpovědný orgán:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Registrační číslo:**

96/027/DC/20-S

---

**Datum změny stavu registrace:**

7/08/2020

---

**Referenční členský stát:**

Francie

---

**Číslo postupu:**

FR/V/0325/001

---

**Dotčený členský stát:**

Belgie Chorvatsko Česko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Finsko Lotyšsko Litva Malta Nizozemsko Norsko Slovensko Slovinsko

Švédsko K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000031286>