

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

Ikke  
autoriseret

- Tylosin

## Product identification

### Lægemiddelnavn:

TYLJET 200 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS  
TYLOSINE CEVA 200 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS ET PORCINS

---

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

---

### Dyreart:

Kvæg  
Svin

---

### Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse  
Intravenøs anvendelse

---

## Product details

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [engelsk](#)  
200000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lægemiddelform:**

Injektionsvæske, opløsning

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:****Intramuskulær anvendelse:****• Kvæg**

- Milk. 108 hour

- Meat and offal. 28 dag

**• Svin**

- Meat and offal. 16 dag

**Intravenøs anvendelse:****• Kvæg**

- Milk. 108 hour

- Meat and offal. 28 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QJ01FA90

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Tjekkisk](#) [Estisk](#) [engelsk](#) [fransk](#) [Italiensk](#) [Lettisk](#) [Portugisisk](#)  
[Slovensk](#) [Finsk](#) [Svensk](#) [Islandsk](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Afstået

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [spansk](#) [Tjekkisk](#) [tysk](#) [Estisk](#) [engelsk](#) [fransk](#) [Italiensk](#) [hollandsk](#)  
[Portugisisk](#) [Slovakisk](#) [Svensk](#) [Islandsk](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

---

## Additional information

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [engelsk](#) [fransk](#) [Kroatisk](#) [Italiensk](#) [Lettisk](#) [Finsk](#) [Svensk](#) [Islandsk](#)  
[Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [engelsk](#) [Italiensk](#) [Lettisk](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Ceva Sante Animale

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

27/11/2018

---

**Produktionssteder for batchfrigivelse:**

Ceva Sante Animale

---

**Ansvarlig myndighed:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

FR/V/7131763 6/2018

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

20/02/2024

---

**Referencemedlemsstat:**

Kun tilgængelig på [spansk](#) [Tjekkisk](#) [tysk](#) [Estisk](#) [engelsk](#) [fransk](#) [Italiensk](#) [hollandsk](#)  
[Portugisisk](#) [Slovakisk](#) [Svensk](#) [Islandsk](#) [Norwegian](#)

---

**Procedurenummer:**

FR/V/0325/001

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

### Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000031276>