

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

Ikke
autoriseret

- Tylosin

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

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

Tyljet 200 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή, πρόβατα, αίγες και χοίρους

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på English

Dyreart:

Kvæg

Svin

Får

Ged

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Intravenøs anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 28 dag
- Milk. 108 hour

-

Svin

- Meat and offal. 16 dag

-

Får

- Meat and offal. 42 dag
- Milk. 108 hour

-

Ged

- Meat and offal. 42 dag
- Milk. 108 hour

Intravenøs anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 28 dag
 - Milk. 108 hour
-

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01FA90

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Afstået

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Ceva Sante Animale

Dato for markedsføringstilladelse:

6/09/2020

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Ceva Sante Animale

Ansvarlig myndighed:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Markedsføringstilladelsesnummer:

CY00801V

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

1/04/2024

Referencemedlemsstat:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedurenummer:

FR/V/0326/001

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

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