

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

Autoriseret

- Tylosin

## Product identification

### Lægemiddelnavn:

TYLJET 200 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, SHEEP, GOATS AND PIGS  
Tyljet 200 mg/ml roztwór do wstrzykiwań dla bydła, owiec, kóz i świń

---

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

---

### Dyreart:

Kvæg  
Svin  
Får  
Ged

---

### 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**

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

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

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

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Polsk](#)

Kun tilgængelig på [Polsk](#)

Kun tilgængelig på [Polsk](#)

---

## 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 Animal Health Polska Sp. z o.o.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

17/09/2020

---

**Produktionssteder for batchfrigivelse:**

Ceva Sante Animale

---

**Ansvarlig myndighed:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

3019

---

**Referencemedlemsstat:**

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

---

**Procedurenummer:**

FR/V/0326/001

---

**Berørte medlemsstater:**

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[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.

### Etikettering

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/600000031325>