

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

Zugelassen

- Tylosin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Tylovet 200 mg/ml injektionsvæske, opløsning

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Schwein

Schaf

Ziege

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

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

Darreichungsform:

Injectiōnslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 28 Tag
- Milch. 108 Stunde

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 16 Tag

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. 42 Tag
- Milch. 108 Stunde

•

Ziege

- Fleisch und Innereien. 42 Tag
- Milch. 108 Stunde

intravenöse Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 28 Tag
 - Milch. 108 Stunde
-

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):

QJ01FA90

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Dänemark

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch
isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Biovet AD

Zulassungsdatum:

3/06/2013

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Biovet AD

Zuständige Behörde:

Danish Medicines Agency

Zulassungsnummer:

49847

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

3/06/2013

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0240/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Bulgarien Dänemark Deutschland Griechenland Ungarn Irland
Italien Polen Portugal Rumaenien Spanien

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.