

Tylmasin 200 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Schafe, Ziegen und Schweine

Zugelassen

- Tylosin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Tylmasin 200 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Schafe, Ziegen und Schweine

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:

Injektionslösung

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 Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01FA90

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

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:

1/02/2013

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Biovet AD

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

401655.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

11/01/2018

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0240/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

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

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente