

Tylosin "Scanvet" Vet. injektionsvæske, opløsning 200 mg/ml

Zugelassen

- Tylosin tartrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Tylosin "Scanvet" Vet. 200 mg/ml injektionsvæske, opløsning
Tylosin "Scanvet" Vet. injektionsvæske, opløsning 200 mg/ml

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
216.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

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 dänisch

Verfügbar nur in dänisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Scanvet Animal Health A/S

Zulassungsdatum:

16/09/1996

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Alfasan International B.V.

Zuständige Behörde:

Danish Medicines Agency

Zulassungsnummer:

15977

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

16/09/1996

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.