

TYLUCYL 200 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS

Autorisiert

- Tylosin

Product identification

Name des Arzneimittels:

TYLUCYL 200 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS

Tylucyl 200 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem un cūkām

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Schwein

Rind

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

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

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:**intramuskuläre Anwendung:**

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 16 Tag

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

- Milch. 108 Stunde

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01FA90

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Lettland

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Latvian](#)

Verfügbar nur in [Latvian](#)

Verfügbar nur in [Latvian](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Vetoquinol S.A.

Marketing authorisation date:

7/03/2016

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Vetoquinol S.A.

Zuständige Behörde:

Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

V/DCP/16/0005

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

7/03/2016

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0289/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Kroatien Zypern Tschechische Republik Dänemark Estland
Deutschland Griechenland Ungarn Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg
Malta Niederlande Polen Portugal Rumänien Slowakei Slowenien Spanien
Schweden

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000030187>