

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

Zugelassen

- Tylosin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Schwein

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

intravenöse Anwendung:

-

Rind

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

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

QJ01FA90

Abgaberegellung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Spanien

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:

Vetoquinol Especialidades Veterinarias S.A.

Zulassungsdatum:

17/06/2016

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Vetoquinol S.A.

Zuständige Behörde:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Zulassungsnummer:

3422 ESP

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/01/2022

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 estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

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.

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.

Kombinierte Datei aller Dokumente

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

eu-puar-frv0289001-mr-rpe214-en.pdf