

TYLOVECTIN 200 SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, GOATS AND PIGS.

Zugelassen

- Tylosin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

TYLOVECTIN 200 SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS, CAPRINS ET PORCINS
TYLOVECTIN 200 SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, GOATS AND PIGS.

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind
Schwein
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

-

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:

Frankreich

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:

HuVepharma

Zulassungsdatum:

19/10/2018

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Biovet AD

Zuständige Behörde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Zulassungsnummer:

FR/V/2499730 4/2018

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

19/10/2018

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Niederlande

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.

Package Leaflet and Labelling

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