

# TYLOSIN BIOVET JSC 200 mg/ml solution for injection for cattle, sheep, goats and pigs

Εγκεκριμένο

- Tylosin

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

TYLOSIN BIOVET JSC 200 mg/ml solution for injection for cattle, sheep, goats and pigs

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Χοίρος

Πρόβατο

Αίγα

### Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Ενδοφλέβια χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
200000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενέσιμο διάλυμα

---

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

**Ενδομυϊκή χρήση:**

•

**Βοοειδή**

- Meat and offal. 28 Ημέρα
- Γάλα. 108 Ώρα

•

**Χοίρος**

- Meat and offal. 16 Ημέρα

•

**Πρόβατο**

- Meat and offal. 42 Ημέρα
- Γάλα. 108 Ώρα

•

**Αίγα**

- Meat and offal. 42 Ημέρα
- Γάλα. 108 Ώρα

**Ενδοφλέβια χρήση:**

•

**Βοοειδή**

- Meat and offal. 28 Ημέρα
  - Γάλα. 108 Ώρα
- 

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QJ01FA90

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Γαλλικά

Διατίθεται μόνο σε Γαλλικά

Διατίθεται μόνο σε Γαλλικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Biovet AD

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

31/05/2013

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Biovet AD

---

**Αρμόδια αρχή:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Αριθμός έγκρισης:**

VPA10464/001/001

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**



Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

eu-puar-frv0240001-mr-rpe\_101-en.pdf