

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

Autorizado

- Tylosin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Porcino

Ovino

Caprino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English

200000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

•

Bovino

- Meat and offal. 28 Día

- Milk. 108 Hora(s)

•

Porcino

- Meat and offal. 16 Día

•

Ovino

- Meat and offal. 42 Día

- Milk. 108 Hora(s)

•

Caprino

- Meat and offal. 42 Día

- Milk. 108 Hora(s)

Vía intravenosa:

•

Bovino

- Meat and offal. 28 Día

- Milk. 108 Hora(s)

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01FA90

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Irlanda

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Biovet AD

Fecha de autorización de comercialización:

31/05/2013

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Biovet AD

Autoridad responsable:

Health Products Regulatory Authority

Número de autorización:

VPA10464/001/001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

31/05/2013

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0240/001

Estados miembros afectados:

Austria Bulgaria Dinamarca Alemania Grecia Hungría Irlanda Italia Polonia
Portugal Rumania; Rumanía España

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

eu-puar-frv0240001-mr-rpe_101-en.pdf