

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

Autorisé

- Tylosin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Mouton

Chèvre

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
200000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

•

Bovins

- Viande et abats. 28 day
- Lait. 108 hour

•

Porc

- Viande et abats. 16 day

•

Mouton

- Viande et abats. 42 day
- Lait. 108 hour

•

Chèvre

- Viande et abats. 42 day
- Lait. 108 hour

Voie intraveineuse:

•

Bovins

- Viande et abats. 28 day
- Lait. 108 hour

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01FA90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Irlande

Description des conditionnements:

Boîte de 1 flacon de 50 mL

Boîte de 1 flacon de 250 mL

Boîte de 1 flacon de 100 mL

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Biovet AD

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

31/05/2013

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Biovet AD

Autorité responsable:

Health Products Regulatory Authority

Numéro de l'autorisation:

VPA10464/001/001

Date de modification du statut de l'autorisation:

31/05/2013

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0240/001

États membres concernés:

Autriche Bulgarie Danemark Allemagne Grèce Hongrie Irlande Italie
Pologne Portugal Roumanie Espagne

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

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