

# Tardomyocel Comp. III. szuszpenziós injekció A.U.V.

Non  
autorisé

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine
- Benzathine benzylpenicillin

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Tardomyocel Comp. III. szuszpenziós injekció A.U.V.

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovins

Porc

Chien

Chat

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
156.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
24.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
83.60 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Suspension injectable

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie intramusculaire:**

- 

##### **Bovins**

- Lait. 10 day
- Viande et abats. 34 day

- 

##### **Porc**

- Viande et abats. 43 day

#### **Voie sous-cutanée:**

- 

##### **Bovins**

- Lait. 10 day
- Viande et abats. 34 day

- 

##### **Porc**

- Viande et abats. 43 day
- 

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

QJ01RA01

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Abandonnée

---

**Autorisé en:**

Hongrie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Hungarian

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en Anglais Italian Latvian Lithuanian Norwegian

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Elanco Animal Health GmbH

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

7/12/1999

---

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

Norbrook Laboratories Limited

---

**Autorité responsable:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

5/04/2023

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)