

TYLOSIN/ANAFASIS 200MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Autorisé

- Tylosin tartrate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

TYLOSIN/ANAFASIS 200MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Porc

Chien

Chat

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intramusculaire:**

-

Bovins

- Viande et abats. 21 day
- Lait. 5 day

-

Mouton

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

-

Porc

- Viande et abats. 21 day

-

Chien

- Non applicable. no withdrawal period

-

Chat

- Non applicable. no withdrawal period
-

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

QJ01FA90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Grèce

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Greek](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Portuguese](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Anafasis Limited

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

1/06/1993

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

Uplab Pharmaceutical Company Ltd.

Autorité responsable:

National Organization For Medicines

Numéro de l'autorisation:

55111/15-06-2021/K-0083801

Date de modification du statut de l'autorisation:

14/06/2021

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