

TYLOSINE CEVA 200 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS ET PORCINS

Non
autorisé

- Tylosin

Product identification

Dénomination du médicament:

TYLJET 200 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS
TYLOSINE CEVA 200 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS ET PORCINS

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins
Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire
Voie intraveineuse

Product details

Substance active / Dosage:

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

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Withdrawal period by route of administration:**Voie intramusculaire:****• Bovins**

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

• Porc

- Viande et abats. 16 day

Voie intraveineuse:**• Bovins**

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

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

QJ01FA90

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Authorised in:

France

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Ceva Sante Animale

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/7131763 6/2018

Date de modification du statut de l'autorisation:

20/02/2024

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0325/001

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000031276>