

Tylan 200, 200 mg/ml Solution for Injection

Odobreno

- Tylosin

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Tylan 200, 200 mg/ml Solution for Injection

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Intramuskularno

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

200.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Intramuskularno:

-

Cattle

- Meat and offal. 28 day

- Milk. 96 sat

-

Pig

- Meat and offal. 16 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QJ01FA90

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan u:

Ireland

Opis paketa:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u engleski talijanski

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Elanco GmbH

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

1/10/1988

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Elanco France S.A.S.

Nadležno tijelo:

Health Products Regulatory Authority

Broj odobrenja:

VPA22020/033/001

Datum promjene statusa odobrenja:

1/10/1988

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.