

TYLJET 200 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS OVINS CAPRINS ET PORCINS

Nem
engedélyezett

- Tylosin

Termék azonosítása

Készítmény neve:

TYLJET 200 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS OVINS CAPRINS ET PORCINS
Tyljet 200 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Schafe, Ziegen und Schweine

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha
sertés
juh
kecske

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás
Intravénás alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

200000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 28 day
- Milk. 108 hour

-

sertés

- Meat and offal. 16 day

-

juh

- Meat and offal. 42 day
- Milk. 108 hour

-

kecske

- Meat and offal. 42 day
- Milk. 108 hour

Intravénás alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 28 day
 - Milk. 108 hour
-

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01FA90

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Surrendered

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Ceva Tiergesundheit GmbH

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

8/02/2019

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

CEVA SANTE ANIMALE

Felelős hatóság:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Engedély száma:

402531.00.00

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

25/01/2024

Referencia tagállam:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Eljárás száma:

FR/V/0326/001

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat