

TYLMASIN 200 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, SHEEP, GOATS AND PIGS

Heimilað

- Tylosin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

TYLMASIN 200 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, SHEEP, GOATS AND PIGS

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í enska

Marktegund:

Nautgripir

Svín

Sauðkind

Geit

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

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

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 28 dagar
- Mjólk. 108 klukkustundir

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 16 dagar

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 42 dagar
- Mjólk. 108 klukkustundir

-

Geit

- Kjöt og innmatur. 42 dagar
- Mjólk. 108 klukkustundir

Til notkunar í bláæð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 28 dagar
 - Mjólk. 108 klukkustundir
-

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01FA90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Portúgal

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Biovet AD

Dagsetning markaðsleyfis:

13/02/2013

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Biovet AD

Ábyrgt yfirvald:

Directorate General For Food And Veterinary

Markaðsleyfisnúmer:

647/01/13DFVPT

Dagsetning á breytingu stöðu:

10/10/2025

Umsjónarland (RMS):

Frakkland

Ferilsnúmer:

FR/V/0240/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Búlgaría Danmörk Þýskaland Grikkland Ungverjaland Írland Ítalía
Pólland Portúgal Rúmenía Spánn

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

eu-puar-frv0240001-mr-rpe_101-en.pdf