

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

Autorizzato

- Tylosin

Product identification

Denominazione del medicinale:

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

AXENTYL 200 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Schafe, Ziegen und Schweine

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Suino

Ovino

Caprino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in English

200000.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso intramuscolare:

-

bovini

- carni e frattaglie. 28 giorno
- latte. 108 ora

-

Suino

- carni e frattaglie. 16 giorno

-

Ovino

- carni e frattaglie. 42 giorno
- latte. 108 ora

-

Caprino

- carni e frattaglie. 42 giorno
- latte. 108 ora

Uso endovenoso:

-

bovini

- carni e frattaglie. 28 giorno
- latte. 108 ora

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01FA90

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Austria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Biovet AD

Marketing authorisation date:

13/02/2013

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Biovet AD

Autorità responsabile:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numero di autorizzazione:

8-01158

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

13/02/2013

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0240/001

Stati membri interessati:

Austria Bulgaria Danimarca Germania Grecia Ungheria Irlanda Italia Polonia
Portogallo Romania Spagna

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

Documents

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000040433>