

TYLUCYL 200 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS

Autorizzato

- Tylosin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

TYLUCYL 200 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

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

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso intramuscolare:**

-

bovini

- carni e frattaglie. 28 giorno

- latte. 108 ora

-

Suino

- carni e frattaglie. 16 giorno

Uso endovenoso:

-

bovini

- carni e frattaglie. 28 giorno

- latte. 108 ora

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

QJ01FA90

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Francia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

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:

Vetoquinol S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

4/02/2016

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Vetoquinol S.A.

Autorità responsabile:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numero di autorizzazione:

FR/V/8275453 2/2016

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/02/2021

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0289/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia Germania
Grecia Ungheria Irlanda Italia Lettonia Lituania Lussemburgo Malta
Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia Spagna Svezia
Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato di tutti i documenti

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

Package Leaflet and Labelling

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

eu-puar-frv0289001-mr-rpe214-en.pdf