

# DOPHATYL-JECT 200 000 IU/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, SHEEP, GOATS AND PIGS

Autorizzato

- Tylosin

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

DOPHATYL-JECT 200 000 IU/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, SHEEP, GOATS AND PIGS

Tilsing Vet. 200.000 IE/ml injektionsvæske, opløsning

---

### **Sotsanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

bovini

Suino

Ovino

Caprino

---

### **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

- 

#### **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

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Danimarca

---

**Disponibile in:**

Danimarca

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in English

Disponibile solo in English

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Domanda per generico (Articolo 18 del Regolamento (UE) 2019/6)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Dopharma Research B.V.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

29/04/2024

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Dopharma B.V.

---

**Autorità responsabile:**

Danish Medicines Agency

---

**Numero di autorizzazione:**

69515

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

29/04/2024

---

**Stato membro di riferimento:**

Francia

---

**Numero di procedura:**

FR/V/0477/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Bulgaria Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia Finlandia Germania Grecia Ungheria Irlanda Italia Lettonia Lituania Lussemburgo Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovacchia Spagna Svezia

---

**Generic of:**

600000035545

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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