

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

Tilising Vet. 200.000 IE/ml injektionsvæske, opløsning

Sostanza 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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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