

TYLOVECTIN 200 SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, GOATS AND PIGS.

Autorizzato

- Tylosin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

TYLOVECTIN 200 SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, GOATS AND PIGS.

Tylovectin 200 200000 IU/ml Oplossing voor injectie

Tylovectin 200 200000 IU/ml Solution injectable

Tylovectin 200 200000 IU/ml Injektionslösung

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Suino

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

-

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:

Belgio

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:

HuVepharma

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

29/05/2019

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Biovet AD

Autorità responsabile:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numero di autorizzazione:

BE-V542151

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

29/05/2019

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0323/001

Stati membri interessati:

Belgio Paesi Bassi

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 (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.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

File combinato di tutti i documenti

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