

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.

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:

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:

HuVepharma

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

19/10/2018

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Biovet AD

Autorità responsabile:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numero di autorizzazione:

FR/V/2499730 4/2018

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

19/10/2018

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.

Package Leaflet and Labelling

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.

eu-puar-frv0323001-mr-rpe470-en.pdf