

# TYLJET 200 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS

Neautorizuotas

- Tylosin

## Product identification

### **Vaisto pavadinimas:**

TYLJET 200 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS  
TYLOSINE CEVA 200 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS ET PORCINS

---

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [English](#)

---

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Galvijai  
Kiaulė

---

### **Naudojimo būdas:**

Leisti į raumenis  
Leisti į veną

---

## Product details

### **Veiklioji medžiaga / Stiprumas:**

Pateikiama tik [English](#)  
200000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Vaisto forma:**

Injekcinis tirpalas

---

**Withdrawal period by route of administration:****Leisti į raumenis:****• Galvijai**

- Milk. 108 hour

- Meat and offal. 28 day

**• Kiaulė**

- Meat and offal. 16 day

**Leisti į veną:****• Galvijai**

- Milk. 108 hour

- Meat and offal. 28 day

---

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:**

QJ01FA90

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Registracijos statusas:**

Surrendered

---

**Authorised in:**

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Registruotojas:**

Ceva Sante Animale

---

**Marketing authorisation date:**

27/11/2018

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Ceva Sante Animale

---

**Atsakinga institucija:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Registracijos pažymėjimo numeris:**

FR/V/7131763 6/2018

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

20/02/2024

---

**Referencinė valstybė narė:**

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Procedūros numeris:**

FR/V/0325/001

---

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

## Documents

Preparato charakteristikų santrauka

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000031276>