

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

Atļautas

- Tylosin

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

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

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops

Cūka

Kaza

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

intravenozai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai English

200000.00 starptautiskā(s) vienība(s) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceitiskā forma:

Šķīdums injekcijām

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida: intramuskulārai lietošanai:

-

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 28 diena
- Piens. 108 stunda

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 16 diena

-

Kaza

- Gaļa un blakusprodukti. 42 diena
- Piens. 108 stunda

intravenozai lietošanai:

-

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 28 diena
 - Piens. 108 stunda
-

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QJ01FA90

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

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

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [French](#)

Pieejamas tikai [French](#)

Pieejamas tikai [French](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieteikums ģenēriskām veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(1) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

HuVepharma

Tirdzniecības atļaujas datums:

29/05/2019

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Biovet AD

Atbildīgā iestāde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Atļaujas numurs:

BE-V542151

Atļaujas statusa maiņas datums:

29/05/2019

Atsauces dalībvalsts:

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

Procedūras numurs:

FR/V/0323/001

Attiecīgās dalībvalstis:

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

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

Pieejamas tikai [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Marķējuma teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Visu dokumentu apvienotais fails

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.