

Tyljet 200 mg/ml solution for injection for cattle, sheep, goats and pigs

Nav
atļautas

- Tylosin

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

TYLJET 200 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, SHEEP, GOATS AND PIGS
Tyljet 200 mg/ml solution for injection for cattle, sheep, goats and pigs

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops

Cūka

Aita

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

-

Aita

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

-

Kaza

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

intravenozai lietošanai:

-

Liellops

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

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATKvet) kods:

QJ01FA90

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Atsaukta

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:

Ceva Sante Animale

Tirdzniecības atļaujas datums:

8/03/2019

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

CEVA Santé Animale

Atbildīgā iestāde:

Health Products Regulatory Authority

Atļaujas numurs:

VPA10815/055/001

Atļaujas statusa maiņas datums:

10/06/2024

Atsauces dalībvalsts:

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

Procedūras numurs:

FR/V/0326/001

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