

TYLMASIN 200 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, SHEEP, GOATS AND PIGS

Geautoriseerd

- Tylosin

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

TYLMASIN 200 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, SHEEP, GOATS AND PIGS

AXENTYL 200 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Schafe, Ziegen und Schweine

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Varken

Schaap

Geit

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Intraveneus gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in English

200000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Intramusculair gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 28 day
- Milk. 108 hour

-

Varken

- Meat and offal. 16 day

-

Schaap

- Meat and offal. 42 day
- Milk. 108 hour

-

Geit

- Meat and offal. 42 day
- Milk. 108 hour

Intraveneus gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 28 day

- Milk. 108 hour

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01FA90

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Oostenrijk

Package description:

Alleen beschikbaar in [French](#)

Alleen beschikbaar in [French](#)

Alleen beschikbaar in [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Biovet AD

Marketing authorisation date:

13/02/2013

Productielocaties partijvrijgifte:

Biovet AD

Verantwoordelijke instantie:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Toelatingsnummer:

8-01158

Wijzigingsdatum status toelating:

13/02/2013

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0240/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk Bulgarije Denemarken Duitsland Griekenland Hongarije Ierland
Italië Polen Portugal Roemenië Spanje

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiters

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000040433>