

TYLOSIN/ANAFASIS 200MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Toegelaten

- Tylosin tartrate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

TYLOSIN/ANAFASIS 200MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Schaap

Varken

Hond

Kat

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:**Intramusculair gebruik:**

-

Rund

- Meat and offal. 21 day
- Milk. 5 day

-

Schaap

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

-

Varken

- Meat and offal. 21 day

-

Hond

- Not applicable. no withdrawal period

-

Kat

- Not applicable. no withdrawal period

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01FA90

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Griekenland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in Grieks

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in Engels Frans Kroatisch Italiaans Letlands Fins Zweeds IJslands Norwegian

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in Engels Portugees

Handelsvergunninghouder:

Anafasis Limited

Handelsvergunningsdatum:

1/06/1993

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Uplab Pharmaceutical Company Ltd.

Verantwoordelijke instantie:

National Organization For Medicines

Vergunningsnummer:

55111/15-06-2021/K-0083801

Datum toelatingswijziging:

14/06/2021

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