

Tylucyl 200 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pigs

Toegelaten

- Tylosin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

TYLUCYL 200 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS

Tylucyl 200 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pigs

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Varken

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Intraveneus gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:**Intramusculair gebruik:**

-

Rund

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

-

Varken

- Meat and offal. 16 day

Intraveneus gebruik:

-

Rund

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

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:

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

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](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Vetoquinol UK Limited

Handelsvergunningsdatum:

19/05/2016

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Vetoquinol S.A.

Verantwoordelijke instantie:

The Veterinary Medicines Directorate

Vergunningsnummer:

Vm 08007/4144

Datum toelatingswijziging:

28/04/2024

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0289/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Kroatië Cyprus Tsjechië Denemarken Estland Duitsland
Griekenland Hongarije Ierland Italië Letland Litouwen Luxemburg Malta

Nederland Polen Portugal Roemenië Slowakije Slovenië Spanje Zweden
Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands
Norwegian

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