

Tylovectin 200 oplossing voor injectie voor runderen, geiten en varkens

Toegelaten

- Tylosin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Tylovectin 200 oplossing voor injectie voor runderen, geiten en varkens

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Varken

Geit

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

Wachtijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

•

Rund

- Meat and offal. 28 day

- Milk. 108 hour

•

Varken

- Meat and offal. 16 day

•

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

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Nederland

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:

HuVepharma

Handelsvergunningsdatum:

14/01/2010

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Biovet AD

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Vergunningsnummer:

REG NL 121629

Datum toelatingswijziging:

20/04/2022

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0323/001

Betrokken lidstaten:

België Nederland

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

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

Documenten

Combined File of all Documents

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 5/01/2024

[Downloaden](#)

eu-puar-frv0323001-mr-rpe470-en.pdf