

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

Niet
gemachtigd

- Tylosin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

TYLJET 200 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, SHEEP, GOATS AND PIGS
TYLOSINE CEVA-NON COMMERCIALIZZATO

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Rund
Varken
Schaap
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

Wachttijd per toedieningsweg:

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

Vergunningsstatus:

Surrendered

Toegelaten in:

Italië

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:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Handelsvergunningsdatum:

30/01/2019

Locaties fabrikanten vrijgifte:

CEVA SANTE ANIMALE - LIBOURNE

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Health

Vergunningsnummer:

105200

Datum toelatingswijziging:

7/02/2024

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0326/001

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

Documenten

Combined File of all Documents

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