

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

Autorisert

- Tylosin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

gris

sau

geit

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

200000.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Slakt. 28 dag
- Melk. 108 time

-

gris

- Slakt. 16 dag

-

sau

- Slakt. 42 dag
- Melk. 108 time

-

geit

- Slakt. 42 dag
- Melk. 108 time

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Slakt. 28 dag
 - Melk. 108 time
-

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):
QJ01FA90

Juridisk status for forsyning:
Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:
Gyldig

Autorisert i:
DE

Pakningsbeskrivelse:
Bare tilgjengelig i [Fransk](#)
Bare tilgjengelig i [Fransk](#)
Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:
Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:
Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:
Biovet AD

Markedsføringsgodkjenningsdato:
1/02/2013

Tilvirker for batchfrigivelse:
Biovet AD

Ansvarlig myndighet:
Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkjenningsnummer:

401655.00.00

Status for endring av markedsføringstillatelse:

11/01/2018

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0240/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BG DK DE EL HU Irland IT PL PT RO ES

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.