

TYLOSIN BIOVET JSC 200 mg/ml solution for injection for cattle, sheep, goats and pigs

Autorisert

- Tylosin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

TYLOSIN BIOVET JSC 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:

Irland

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:

31/05/2013

Tilvirker for batchfrigivelse:

Biovet AD

Ansvarlig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkjenningsnummer:

VPA10464/001/001

Status for endring av markedsføringstillatelse:

31/05/2013

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 (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

eu-puar-frv0240001-mr-rpe_101-en.pdf