

Tylosine 20% pro inj., oppløsning for injeksjon 200 mg/ml for svin, hund og katt

Autorisert

- Tylosin

Produktidentifikasjon

Legemidlets navn:

Tylosine 20% pro inj., oppløsning for injeksjon 200 mg/ml for svin, hund og katt

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

gris
hund
katt

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)
200.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

gris

- Slakt. 30 dag

-

hund

-

katt

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01FA90

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

NL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Dutch

Bare tilgjengelig i Dutch

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Alfasan Nederland B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

14/07/1994

Tilvirker for batchfrigivelse:

Alfasan Nederland B.V.

Ansvarlig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkjenningsnummer:

REG NL 8296

Status for endring av markedsføringstillatelse:

14/12/2021

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

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059207>