

Tylosin "Scanvet" Vet. injeksjonsvæske, oppløsning 200 mg/ml

Autorisert

- Tylosin tartrate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Tylosin "Scanvet" Vet. 200 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning

Tylosin "Scanvet" Vet. injeksjonsvæske, oppløsning 200 mg/ml

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

216.40 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01FA90

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

DK

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Dansk

Bare tilgjengelig i Dansk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Scanvet Animal Health A/S

Markedsføringsgodkjenningsdato:

16/09/1996

Tilvirker for batchfrigivelse:

Alfasan International B.V.

Ansvarlig myndighet:

Danish Medicines Agency

Godkjenningsnummer:

15977

Status for endring av markedsføringstillatelse:

16/09/1996

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

Dokumenter

Preparatomtale

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