

TILOCEN-20, 200 mg/ml, injekcinis tirpalas galvijams ir kiaulėms

Autorisert

- Tylosin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

TILOCEN-20, 200 mg/ml, injekcinis tirpalas galvijams ir kiaulėms

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

200.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramuskulær bruk:**

-

storfe

- Slakt. 24 dag
- Milk. 108 time

-

gris

- Slakt. 13 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01FA90

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

LT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)

Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)

Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)

Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Cenavisa S.L.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

29/07/2010

Tilvirker for batchfrigivelse:

Cenavisa S.L.

Ansvarlig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

LT/2/10/1959/001-002

Status for endring av markedsføringstillatelse:

27/07/2015

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.