

DOPHATYL-JECT 200 000 IU/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, SHEEP, GOATS AND PIGS

Autorisert

- Tylosin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

DOPHATYL-JECT 200 000 IU/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, SHEEP, GOATS AND PIGS

Dophatyl-ject 200 000 UI/mL solution injectable pour bovins, ovins, caprins et porcins

Dophatyl-ject 200.000 IE/ml oplossing voor injectie voor rund, schaap, geit en varken

Dophatyl-ject 200 000 I.E./ml Injektionslösung für Rinder, Schafe, Ziegen und Schweine

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:
BE

Tilgjengelig i:
BE

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

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:
Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:
Generisk søknad (Artikkel 18 i Forordning 2019/6/6)

Innehaver av markedsføringstillatelse:
Dopharma Research B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:
9/08/2024

Tilvirker for batchfrigivelse:
Dopharma B.V.

Ansvarlig myndighet:
Federal Agency For Medicines And Health Products

Godkjenningsnummer:

BE-V663022

Status for endring av markedsføringstillatelse:

9/08/2024

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0477/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG Kypros CZ DK EE FI DE EL HU Irland IT LV LT LU NO PL
PT RO SI ES SE

Generic of:

600000035545

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.

Merking

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

Pakningsvedlegg

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