

# Jectyl 200 mg/ml solução injetável para bovinos, suínos e cães

Niedopuszczony do obrotu

- Tylosin

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

Jectyl 200 mg/ml solução injetável para bovinos, suínos e cães

---

### **Substância czynna:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

---

### **Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Droga podania:**

Podanie domięśniowe

---

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w Angielski  
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

---

### Okres karencji w zależności od drogi podania:

#### Podanie domięśniowe:

- 

#### **Cattle**

- Meat and offal. 21 day

Não administrar a fêmeas gestantes cujo leite é destinado ao consumo humano.

- 

#### **Pig**

- Meat and offal. 16 day

- 

#### **Dog**

---

### Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ01FA90

---

### Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w Czech Estonian Angielski French Italian Latvian Portuguese  
Romanian Slovenian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

---

### Status pozwolenia:

Revoked

---

### Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w Spanish Czech German Estonian Angielski French Italian Dutch  
Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [Portuguese](#)

Dostępne wyłącznie w [Portuguese](#)

Dostępne wyłącznie w [Portuguese](#)

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

26/04/2002

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Laboratorios Syva S.A.U.

---

**Organ odpowiedzialny:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Numer pozwolenia:**

51397

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

16/10/2023

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099287>