

Tylo-Kel 20 % 200 mg/ml

Oplossing voor injectie

Autorizado

- Tylosin tartrate

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Tylo-Kel 20 % 200 mg/ml Oplossing voor injectie

Tylo-Kel 20 % 200 mg/ml Solution injectable

Tylo-Kel 20 % 200 mg/ml Injektionslösung

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

200000.00 unidade(s) internacionais / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Cattle

- Meat and offal. 29 dia

- Milk. 6 dia (12 milkings based on 2 milkings per day with a 12h interval)

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01FA90

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Bélgica

Disponível em:

Bélgica

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Kela Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

12/08/1982

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Autoridade responsável:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número da autorização:

BE-V120635

Data de alteração do estado de autorização:

12/11/2020

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000086508>