

# TYLOSIN 200 mg/ml raztopina za injiciranje za govedo in prašiče

Autorizat

- Tylosin tartrate

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

TYLOSIN 200 mg/ml raztopina za injiciranje za govedo in prašiče

---

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

**Specia țintă:**

Bovine

Porc

---

**Calea de administrare:**

Administrare intramusculară

---

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

200.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

**Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

---

## Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

### Administrare intramusculară:

•

#### **Bovine**

- Carne și organe. 21 zi Meso in organi: 21 dni

- Lapte. 4 zi Mleko: 4 dni

•

#### **Porc**

- Carne și organe. 21 zi Meso in organi: 21 dni

---

## Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01FA90

---

## Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

## Status autorizație:

Valid

---

## Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

## Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Slovenă](#)

---

## Informații suplimentare

### Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Data autorizației de comercializare:**

19/03/2003

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Alfasan International B.V.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Numărul autorizației:**

NP/V/0342/001

---

**Data modificării statusului autorizației:**

19/03/2003

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.