

TYLMASIN 200 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, SHEEP, GOATS AND PIGS

Oprávněný

- Tylosin

Identifikácia lieku

Názov lieku:

TYLMASIN 200 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, SHEEP, GOATS AND PIGS

TYLMASIN 200 mg/ml solução injetável para bovinos, ovinos, caprinos e suínos

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovensky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#)

Fínsky Švédsky Islandsky Norwegian

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Intravenózne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v English

200000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intramuskulárne použitie:

-

Cattle

- Meat and offal. 28 day

- Milk. 108 hour

-

Pig

- Meat and offal. 16 day

-

Sheep

- Meat and offal. 42 day

- Milk. 108 hour

-

Goat

- Meat and offal. 42 day

- Milk. 108 hour

Intravenózne použitie:

-

Cattle

- Meat and offal. 28 day
- Milk. 108 hour

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01FA90

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Portugalsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Biovet AD

Dátum registrácie lieku:

13/02/2013

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Biovet AD

Zodpovedný orgán:

Directorate General For Food And Veterinary

Číslo registrácie:

647/01/13DFVPT

Dátum zmeny stavu registrácie:

10/10/2025

Referenčný členský štát:

Francúzsko

Číslo postupu:

FR/V/0240/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Bulharsko Dánsko Nemecko Grécko Maďarsko Írsko Taliansko
Poľsko Portugalsko Rumunsko Španielsko

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.