

# TYLJET 200 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS

Neoprávnený

- Tylosin

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

TYLJET 200 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS

Tyljet, 200 mg/ml süstelahus veistele ja sigadele

### 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](#) [Slovinsky](#) [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

- Milk. 108 hour

- Meat and offal. 28 day

- 

##### Pig

- Meat and offal. 16 day

### Intravenózne použitie:

- 

##### Cattle

- Milk. 108 hour

- Meat and offal. 28 day

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01FA90

---

### Právny stav dodávky:

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

---

### Stav registrácie:

Surrendered

---

**Registrovaný v/vo:**

Estónsko

---

**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:**

Ceva Sante Animale

---

**Dátum registrácie lieku:**

7/01/2019

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Ceva Sante Animale

---

**Zodpovedný orgán:**

State Agency Of Medicines

---

**Číslo registrácie:**

2135

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

27/06/2024

---

**Referenčný členský štát:**

Francúzsko

---

**Číslo postupu:**

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

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