

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

Ej  
godkänd

- Tylosin

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

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

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

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på engelska

### Djurslag:

Nöt

Svin

Får

Get

### Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Intravenös användning

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska

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

---

### Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

---

### Karenstid per administreringsväg:

#### Intramuskulär användning:

- 

##### Nöt

- Meat and offal. 28 dygn
- Milk. 108 timme

- 

##### Svin

- Meat and offal. 16 dygn

- 

##### Får

- Meat and offal. 42 dygn
- Milk. 108 timme

- 

##### Get

- Meat and offal. 42 dygn
- Milk. 108 timme

#### Intravenös användning:

- 

##### Nöt

- Meat and offal. 28 dygn
  - Milk. 108 timme
-

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QJ01FA90

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Avregistrerad

---

**Godkänd i:**

Portugal

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Ceva Saude Animal Produtos Farmaceuticos E Immunologicos Lda.

---

**Godkännandedatum:**

14/12/2018

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Ceva Sante Animale

---

**Ansvarig myndighet:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Godkännandenummer:**

1228/01/18DFVPT

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

6/12/2023

---

**Referensmedlemsstat:**

Frankrike

---

**Procedurnummer:**

FR/V/0326/001

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)