

DOPHATYL-JECT 200 000 IU/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, SHEEP, GOATS AND PIGS

Godkänd

- Tylosin

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

DOPHATYL-JECT 200 000 IU/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, SHEEP, GOATS AND PIGS

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:

Godkänd

Godkänd i:

Tyskland

Tillgänglig i:

Tyskland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska franska italienska lettiska litauiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Dopharma Research B.V.

Godkännandedatum:

12/06/2024

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsseter:

Dopharma B.V.

Ansvarig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkännandenummer:

V7013511.00.00

Datum för ändring av godkännandestatus:

12/06/2024

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Procedurnummer:

FR/V/0477/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Cypern Tjeckien Danmark Estland Finland
Tyskland Grekland Ungern Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg Norge
Polen Portugal Rumänien Slovakien Spanien Sverige

Generic of:

600000035545

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

eu-puar-frv0477001-mr-rpe840-en.pdf