

TYLMASIN 250 mg/g premix for medicated feeding stuff

Разрешен

- Tylosin phosphate

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

TYLMASIN 250 mg/g premix for medicated feeding stuff

Pharmasin 250 mg/g pré-mistura medicamentosa para alimento medicamentoso para suínos, galinhas e frangos

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

свиня

пиле

Начин на приложение:

Прилагане в храна

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Премикс за медикаментозни фуражи

Withdrawal period by route of administration:**Прилагане в храна:****• свиня**

- Meat and offal. 0 day

• пиле

- Meat and offal. 0 day

- Eggs. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01FA90

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Тази информация не е налична за този продукт.

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на лиценза за употреба:

HuVepharma

Marketing authorisation date:

7/10/2015

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Biovet J.S.C.

Отговорен орган:

Directorate General For Food And Veterinary

Номер на лиценза:

969/01/15DFVPT

Дата на промяна в статуса на лиценза:

26/04/2022

Референтна държава членка:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Номер на процедурата:

ES/V/0225/001

Засегната държава членка:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

eu-PUAR-tylmasin-250-mg-g-premix-for-medicated-feeding-stuff-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038165>