

Solutyl 900 g/1 kg Proszek do sporządzania roztworu doustnego

Разрешен

- Tylosin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Solutyl 900 g/1 kg Proszek do sporządzania roztworu doustnego

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

кокошка

свиня

теле

пуйка

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

900.00 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

Фармацевтична форма:

Прах за перорален разтвор

Карентен срок по начин на приложение:**Перорално приложение:**

-

кокошка

- Meat and offal. 1 day

-

свиня

- Meat and offal. 2 day

-

теле

- Meat and offal. 14 day

-

пуйка

- Meat and offal. 1 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01FA90

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Полски

Налично само в Полски

Налично само в [Полски](#)
Налично само в [Полски](#)
Налично само в [Полски](#)
Налично само в [Полски](#)
Налично само в [Полски](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Дата на разрешение за търговия:

5/12/2016

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Pharmagal spol. s r.o.

Отговорен орган:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Номер на разрешението за търговия:

2608

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

5/12/2016

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

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.

Package Leaflet and Labelling

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