

Tylosine 75 % Kela 750 mg/g Poeder voor gebruik in drinkwater

Разрешен

- Tylosin tartrate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Tylosine 75 % Kela 750 mg/g Poeder voor gebruik in drinkwater

Tylosine 75 % Kela 750 mg/g Poudre pour administration dans l'eau de boisson

Tylosine 75 % Kela 750 mg/g Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

пиле

Начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

825.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Прах за прилагане във вода за пиене

Карентен срок по начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене:

-

пиле

- Meat and offal. 1 day
- Egg. no withdrawal period

Do not use in animals producing eggs for human consumption

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 Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

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

Притежател на разрешение за търговия:

Kela Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Дата на разрешение за търговия:

28/08/2000

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Отговорен орган:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Номер на разрешението за търговия:

BE-V216422

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

15/12/2021

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.