

TILOSINA 100 mg/g GANADEXIL POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

Ikke
autoriseret

- Tylosin tartrate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

TILOSINA 100 mg/g GANADEXIL POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Svin

Kalkun

Høns

Administrationsvej:

Anvendelse i drikkevand

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Pulver til anvendelse i drikkevand

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Anvendelse i drikkevand:**

-

Svin

- Meat and offal. 21 dag

-

Kalkun

- Meat and offal. 5 dag

- Eggs. no withdrawal period

Huevos: Su uso no está autorizado en aves cuyos huevos se utilizan para el consumo humano

-

Høns

- Meat and offal. 5 dag

- Eggs. no withdrawal period

Huevos: Su uso no está autorizado en aves cuyos huevos se utilizan para el consumo humano

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01FA90

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Afstået

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Industrial Veterinaria S.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

28/05/1992

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Industrial Veterinaria S.A.

Ansvarlig myndighed:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Markedsføringstilladelsesnummer:

423 ESP

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

17/10/2024

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.