

TYLO 200 WSP – 200 mg/g powder for use in drinking water/ milk or milk replacer for calves, pigs and poultry (chickens and turkey poults)

Autoriseret

- Tylosin

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

TYLO 200 WSP – 200 mg/g powder for use in drinking water/ milk or milk replacer for calves, pigs and poultry (chickens and turkey poults)

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kalv
Svin
Høns

Administrationsvej:

Anvendelse i drikkevand

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Pulver til anvendelse i drikkevand

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Anvendelse i drikkevand:

-

Kalv

- Meat and offal. 12 dag

-

Svin

- Meat and offal. 1 dag

-

Høns

- Meat and offal. 2 dag

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:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Bulgaria

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Kepro B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:

5/07/2017

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Kepro B.V.

Ansvarlig myndighed:

Bulgarian Food Safety Authority

Markedsføringstilladelsesnummer:

0022-2749

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

5/07/2017

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

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

Indlægsseddel

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.