

# Tylosin 200 premix, 200 mg/g premiscela per alimenti medicamentosi per polli da carne e suini

Autoriseret

- Tylosin

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

Tylosin 200 premix, 200 mg/g premiscela per alimenti medicamentosi per polli da carne e suini

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Slagtekylling

Svin

### Administrationsvej:

Anvendelse i foder

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)  
200.00 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

---

**Lægemiddelform:**

Premix til foderlægemiddel

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

**Anvendelse i foder:**

•

**Slagtekylling**

- Meat and offal. 12 dag

Usò non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

•

**Svin**

- Meat and offal. 16 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:**

Italy

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

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

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

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

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Chemifarma S.p.A.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

7/05/2002

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Chemifarma S.p.A.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Ministry Of Health

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

4/06/2007

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

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