

# Tilosina 20% Chemifarma SpA

## 200 mg/g polvere per uso in acqua da bere per suini, broiler, vitelli da latte e galline ovaiole

Autoriseret

- Tylosin

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

Tilosina 20% Chemifarma SpA 200 mg/g polvere per uso in acqua da bere per suini, broiler, vitelli da latte e galline ovaiole

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Svin

Slagtekylling

Æglæggende høne

Kalv

### Administrationsvej:

Oral anvendelse

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

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

---

### Lægemiddelform:

Oralt pulver

---

### Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

#### Oral anvendelse:

- 

##### Svin

- Meat and offal. 1 dag

- 

##### Slagtekylling

- Meat and offal. 0 dag

- 

##### Æglæggende høne

- Meat and offal. 0 dag

- Egg. 0 dag

- 

##### Kalv

- Meat and offal. 24 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](#)

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:**

27/09/2004

---

**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:**

27/09/2009

---

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.