

TYLOSINA 200 BMP, πρόμιγμα για
Παρασκευή φαρμακούχας
ζωτροφής, κοκκώδης σκόνη για
από του στόματος χόρησηση,
ομοιόμορφα αναμιγμένο στη
ζωοτροφή

Autoriseret

- Tylosin tartrate

Product identification

Lægemidlets navn:

TYLOSINA 200 BMP, πρόμιγμα για Παρασκευή φαρμακούχας ζωτροφής, κοκκώδης σκόνη για από του στόματος χόρησηση, ομοιόμορφα αναμιγμένο στη ζωοτροφή

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Slagtekylling

Mink

Svin

Administrationsvej:

Anvendelse i foder

Product details

Aktiv substans / Styrke:

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

Lægemiddelform:

Premix til foderlægemiddel

Withdrawal period by route of administration:

Anvendelse i foder:

- **Slagtekylling**

- Meat. 12 day

- **Mink**

- Meat and offal. 8 day

- **Svin**

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01FA90

Udleveringsbestemmelse:

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

Godkendelsesstatus:

Valid

Authorised in:

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

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

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:

Dox-al Italia S.p.A.

Marketing authorisation date:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Dox-Al Italia S.p.A.

Ansvarlig myndighed:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Markedsføringstilladelsesnummer:

17394

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

8/12/2014

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Produktresumé

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000095737>