

TYLOPLUS 25%

Zugelassen

- Tilmicosin phosphate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

TYLOPLUS 25%

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Huhn, zur Fleischproduktion
Schwein

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lösung zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Einnehmen:

-

Huhn, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

Nu este autorizată utilizarea la păsările care produc ouă pentru consum uman.

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01FA91

Abgaberegulung:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Rumaenien

Verfügbar in:

Rumaenien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Crida Pharm S.R.L.

Zulassungsdatum:

7/02/2012

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Crida Pharm S.R.L.

Zuständige Behörde:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Zulassungsnummer:

170095

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

7/02/2012

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.