

# TILOSINA 100 mg/g GANADEXIL POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

Nicht  
autorisiert

- Tylosin tartrate

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

TILOSINA 100 mg/g GANADEXIL POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in englisch

---

### **Zieltierarten:**

Schwein  
Truthuhn  
Huhn

---

### **Art der Anwendung:**

zum Eingeben über das Trinkwasser

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch  
100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Darreichungsform:**

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:  
zum Eingeben über das Trinkwasser:**

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 21 Tag

- 

**Truthuhn**

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

- Eier. no withdrawal period

Huevos: Su uso no está autorizado en aves cuyos huevos se utilizan para el consumo humano

- 

**Huhn**

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

- Eier. no withdrawal period

Huevos: Su uso no está autorizado en aves cuyos huevos se utilizan para el consumo humano

---

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

QJ01FA90

---

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Surrendered

---

**Zugelassen in:**

Spanien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in spanisch

---

## Zusätzliche Informationen

### **Anspruchstyp:**

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

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

---

### **Zulassungsinhaber:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

### **Zulassungsdatum:**

28/05/1992

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

### **Zuständige Behörde:**

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

---

### **Zulassungsnummer:**

423 ESP

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

17/10/2024

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

### Packungsbeilage

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

### Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

### Etikettierung

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