

# Tilozina FP, 580 mg/g pulbere pentru administrare în apa de băut pentru viței, porci, găini, curci

Zugelassen

- Tylosin tartrate

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Tilozina FP, 580 mg/g pulbere pentru administrare în apa de băut pentru viței, porci, găini, curci

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

### **Zieltierarten:**

Saugkalb  
Schwein  
Truthuhn  
Huhn

### **Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

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

---

### **Darreichungsform:**

Pulver zum Einnehmen

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart: zum Einnehmen:**

- 

#### **Saugkalb**

- Fleisch und Innereien. 10 Tag

- 

#### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 10 Tag

- 

#### **Truthuhn**

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

- Eier. 4 Tag

- 

#### **Huhn**

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

- Eier. 4 Tag

---

### **Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):**

QJ01FA90

---

### **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

---

**Zulassungsinhaber:**

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

---

**Zulassungsdatum:**

8/09/2003

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Zulassungsnummer:**150338

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**8/12/2025

---

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

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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