

Solutyl 900 g/1 kg Proszek do sporządzania roztworu doustnego

Autorisiert

- Tylosin

Product identification

Name des Arzneimittels:

Solutyl 900 g/1 kg Proszek do sporządzania roztworu doustnego

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Henne

Schwein

Saugkalb

Truthuhn

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

900.00 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

Darreichungsform:

Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

Withdrawal period by route of administration:**zum Einnehmen:**

-

Henne

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

-

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

-

Truthuhn

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

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

QJ01FA90

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Polen

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Polish](#)

Verfügbar nur in [Polish](#)

Verfügbar nur in [Polish](#)

Verfügbar nur in [Polish](#)

Verfügbar nur in [Polish](#)

Verfügbar nur in [Polish](#)

Verfügbar nur in [Polish](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Marketing authorisation date:

5/12/2016

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Pharmagal spol. s r.o.

Zuständige Behörde:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Zulassungsnummer:

2608

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

5/12/2016

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000056402>