

APSASOL TILOSINA POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA O EN LECHE

Zulassung
ruhend

- Tylosin tartrate

Product identification

Name des Arzneimittels:

APSASOL TILOSINA POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA O EN LECHE

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Huhn

Kalb, noch nicht wiederkäuend

Schwein

Verfügbar nur in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#)

[Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Truthuhn, zur Zucht

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

926000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser/die Milch

**Withdrawal period by route of administration:
zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch:**

• **Huhn**

- Fleisch und Innereien. 0 day

- Eier. 0 day

• **Kalb, noch nicht wiederkäuend**

- Fleisch und Innereien. 21 day

• **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 1 day

• **Turkey (for meat production)**

- Fleisch und Innereien. 5 day

• **Truthuhn, zur Zucht**

- Fleisch und Innereien. 5 day

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

QJ01FA90

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung ruhend

Authorised in:

Spanien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Spanish](#)

Verfügbar nur in [Spanish](#)

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:

Andres Pinaluba S.A.

Marketing authorisation date:

4/07/2018

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Andres Pinaluba S.A.

Zuständige Behörde:

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Zulassungsnummer:

3679 ESP

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

25/12/2021

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.

es-puar-apsasol-tilosina-polvo-para-administracion-en-agua-de-bebida-o-en-leche-es.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059069>