

APSASOL TILOSINA 926.000 UI/g POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA O EN LECHE PARA PORCINO, POLLOS, PAVOS Y TERNEROS

Zugelassen

- Tylosin tartrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

APSASOL TILOSINA 926.000 UI/g POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA O EN LECHE PARA PORCINO, POLLOS, PAVOS Y TERNEROS

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Huhn

Kalb, noch nicht wiederkäuend

Schwein

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#)

[Norwegian](#)

Truthuhn, zur Zucht

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

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

Darreichungsform:

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser/die Milch

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

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Eier. 0 Tag

-

Kalb, noch nicht wiederkäuend

- Fleisch und Innereien. 21 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

-

Turkey (for meat production)

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

-

Truthuhn, zur Zucht

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

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

QJ01FA90

Abgaberegellung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Spanien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in spanisch

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 Norwegian

Zulassungsinhaber:

Andres Pinaluba S.A.

Zulassungsdatum:

4/07/2018

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Andres Pinaluba S.A.

Zuständige Behörde:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Zulassungsnummer:

3679 ESP

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/01/2023

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.

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