

# Tylosin 200 premix, 200 mg/g premiscela per alimenti medicamentosi per polli da carne e suini

Zugelassen

- Tylosin

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Tylosin 200 premix, 200 mg/g premiscela per alimenti medicamentosi per polli da carne e suini

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

### **Zieltierarten:**

Huhn, zur Fleischproduktion  
Schwein

### **Art der Anwendung:**

zum Eingeben über das Futter

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch  
200.00 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

---

**Darreichungsform:**

Arzneimittel-Vormischung zur Herstellung von Arzneifuttermitteln

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**zum Eingeben über das Futter:**

•

**Huhn, zur Fleischproduktion**

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

Usò non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

•

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 16 Tag

---

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

QJ01FA90

---

**Abgaberegung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Italien

---

**Verfügbar in:**

Italien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Chemifarma S.p.A.

---

**Zulassungsdatum:**

7/05/2002

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Chemifarma S.p.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Ministry Of Health

---

**Zulassungsnummer:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

4/06/2007

---

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.