

TYLOSINA 200 BMP, πρόμιγμα για
Παρασκευή φαρμακούχας
ζωτροφής, κοκκώδης σκόνη για
από του στόματος χόρησηση,
ομοιόμορφα αναμιγμένο στη
ζωοτροφή

Autorisiert

- Tylosin tartrate

Product identification

Name des Arzneimittels:

TYLOSINA 200 BMP, πρόμιγμα για Παρασκευή φαρμακούχας ζωτροφής, κοκκώδης σκόνη για από του στόματος χόρησηση, ομοιόμορφα αναμιγμένο στη ζωοτροφή

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Huhn, zur Fleischproduktion
Nerz
Schwein

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Futter

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
200.00 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

Darreichungsform:

Arzneimittel-Vormischung zur Herstellung von Arzneifuttermitteln

Withdrawal period by route of administration:

zum Eingeben über das Futter:

- **Huhn, zur Fleischproduktion**
 - Meat. 12 Tag
 - **Nerz**
 - Fleisch und Innereien. 8 Tag
 - **Schwein**
-

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

QJ01FA90

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Zypern

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Greek](#)

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:

Dox-al Italia S.p.A.

Marketing authorisation date:

5/11/1997

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Dox-Al Italia S.p.A.

Zuständige Behörde:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Zulassungsnummer:

17394

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

8/12/2014

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000095737>