

## CK 8 - TYLOSINE 100 MUI

Εγκεκριμένο

- Tylosin tartrate

### Ταυτοποίηση προϊόντος

**Όνομασία φαρμάκου:**

CK 8 - TYLOSINE 100 MUI

**Δραστική ουσία:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

**Είδος-στόχος:**

Ινδοόρνιθα

Χοίρος

Μόσχος

Πουλερικό

**Οδός χορήγησης:**

Από στόματος χρήση

### Λεπτομέρειες προϊόντος

**Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

100000000.00 international unit(s) / 1.00 Φακελίσκος

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Κόνις για πόσιμο διάλυμα

## **Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

### **Από στόματος χρήση:**

•

#### **Ινδοόρνιθα**

- Meat and offal. 3 Ημέρα

•

#### **Χοίρος**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

#### **Μόσχος**

- Meat and offal. 10 Ημέρα

•

#### **Πουλερικό**

- Αυγά. 0 Ημέρα

- Meat and offal. 1 Ημέρα

---

## **Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QJ01FA90

---

## **Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

## **Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

## **Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

## **Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Γαλλικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

### **Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

---

### **Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Huvepharma S.A.

---

### **Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

13/08/2007

---

### **Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Huvepharma S.A.

---

### **Αρμόδια αρχή:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

### **Αριθμός έγκρισης:**

FR/V/1671707 7/2007

---

### **Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

13/08/2012

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφο

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.