

TILOSINA CHEMIFARMA 200 mg/g pulbere orală pentru administrare în apa de băut/lapte pentru viței, porci, găini (broileri și găini ouătoare), curcani

Εγκριμένο

- Tylosin tartrate

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

TILOSINA CHEMIFARMA 200 mg/g pulbere orală pentru administrare în apa de băut/lapte pentru viței, porci, găini (broileri și găini ouătoare), curcani

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Μόσχος

Χοίρος

Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

Ινδοόρνιθα

Ωοτόκος όρνιθα

Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

240.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Κόνις για χορήγηση με πόσιμο νερό

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό:

-

Μόσχος

- Meat and offal. 12 Ημέρα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 8 Ημέρα

-

Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

- Meat and offal. 0 Ημέρα

-

Ινδοόρνιθα

- Meat and offal. 2 Ημέρα

-

Ωτόκοκς όρνιθα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Egg. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QJ01FA90

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

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

Διαθέσιμο σε:

Romania

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

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

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Chemifarma S.p.A.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

12/12/2005

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Chemifarma S.p.A.

Αρμόδια αρχή:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Αριθμός έγκρισης:

110202

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

28/06/2026

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Combined File of all Documents

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