

TYLMASIN 250 mg/g premix for medicated feeding stuff

Autorizado

- Tylosin phosphate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

TYLMASIN 250 mg/g premix for medicated feeding stuff

Pharmasin 250 mg/g pré-mistura medicamentosa para alimento medicamentoso para suínos, galinhas e frangos

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Pollos

Vía de administración:

Administración en el alimento

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

250000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Premezcla medicamentosa

Tiempo de espera por vía de administración:**Administración en el alimento:**

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

-

Pollos

- Meat and offal. 0 Día

- Eggs. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01FA90

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Portugal

Disponible en:

Portugal

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

HuVepharma

Fecha de autorización de comercialización:

7/10/2015

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Biovet AD

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

969/01/15DFVPT

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/12/2020

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0225/001

Estados miembros afectados:

Italia Portugal

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

eu-PUAR-tylmasin-250-mg-g-premix-for-medicated-feeding-stuff-en.pdf