

HIDROTIL 929.000 UI/g POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA O EN LECHE

Autorizado

- Tylosin tartrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

HIDROTIL 929.000 UI/g POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA O EN LECHE

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Pavos

Gallinas ponedoras

Terneros prerrumiantes

Pollos de reposición

Pollos de engorde

Vía de administración:

Administración en agua de bebida o en leche

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English

929000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo para administración en agua de bebida o en leche

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida o en leche:

-

Porcino

- Meat and offal. 1 Día

-

Pavos

- Meat and offal. 5 Día

-

Gallinas ponedoras

- Meat and offal. 0 Día

-

Terneros prerrumiantes

- Meat and offal. 21 Día

-

Pollos de reposición

- Meat and offal. 0 Día

- Eggs. 0 Día

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. 0 Día

- Eggs. 0 Día

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

QJ51FA90

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:

España

Disponible en:

España

Descripción del formato:

Bolsa de 500 MUI (aproximadamente 538 g de producto)

Bolsa de 100 MUI (aproximadamente 108 g de producto)

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:

S P Veterinaria S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

17/07/2009

Fabricante responsable de la liberación del lote:

S P Veterinaria S.A.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

2052 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

17/07/2009

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

Documentos

Etiquetado

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055096>