

TYLO 200 WSP – 200 mg/g
powder for use in drinking water/
milk or milk replacer for calves,
pigs and poultry (chickens and
turkey poults)

Autorizado

- Tylosin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

TYLO 200 WSP – 200 mg/g powder for use in drinking water/ milk or milk replacer for calves, pigs and poultry (chickens and turkey poults)

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Terneros

Porcino

Pollos

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
200.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo para administración en agua de bebida

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida:

-

Terneros

- Meat and offal. 12 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 1 Día

-

Pollos

- Meat and offal. 2 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:

Bulgaria

Disponible en:

Bulgaria

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

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:

Kepro B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

5/07/2017

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Kepro B.V.

Autoridad responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Número de autorización:

0022-2749

Fecha de modificación del estado de la autorización:

5/07/2017

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 (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

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

Etiquetado

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