

Tylosintartrat „vitnirMED“ 200 mg/g Pulver zum Eingeben für Schweine, Hühner und Puten

Autorizado

- Tylosin tartrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Tylosintartrat „vitnirMED“ 200 mg/g Pulver zum Eingeben für Schweine, Hühner und Puten

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pavas
Pollos
Porcino

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

200.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Pavas

- Meat and offal. 2 Día 75-100 mg Tylosin/kg KGW/Tag

-

Pollos

- Meat and offal. 1 Día 75-100 mg Tylosin/kg KGW/Tag

-

Porcino

- Meat and offal. 1 Día 5-10 mg Tylosin/kg KGW/Tag

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:

Austria

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

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:

Vitnirmed GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

10/10/2005

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Chevita Tierarzneimittel GmbH

Autoridad responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número de autorización:

8-00657

Fecha de modificación del estado de la autorización:

10/10/2005

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

Documentos

Prospecto

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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.

at-puar-600000083605-np-tyloesintaertraet-de.pdf