

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

Autorizado

- Tylosin tartrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Terneros

Porcino

Pollos de engorde

Pavos

Gallinas ponedoras

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

240.00 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. 8 Día

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. 0 Día

-

Pavos

- Meat and offal. 2 Día

-

Gallinas ponedoras

- Meat and offal. 0 Día

- Egg. 0 Día

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

QJ01FA90

Condiciones de dispensación:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Rumania; Rumanía

Disponible en:

Rumania; Rumanía

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Chemifarma S.p.A.

Fecha de autorización de comercialización:

12/12/2005

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Chemifarma S.p.A.

Autoridad responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número de autorización:

110202

Fecha de modificación del estado de la autorización:

15/01/2024

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.