

# ORATIL 100 P, para solução oral para administração na água de bebida para suínos, frangos e perus

Autorizado

- Tylosin

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

ORATIL 100 P, para solução oral para administração na água de bebida para suínos, frangos e perus

### **Principio activo:**

Disponível únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Porcino

Pollos de engorde

Pavos

### **Vía de administración:**

Vía oral

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)  
1000.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

---

### Forma farmacéutica:

Polvo oral

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### Vía oral:

- 

#### Porcino

- Meat and offal. 0 Día

- 

#### Pollos de engorde

- Meat and offal. 0 Día

- Egg. 0 Día

- 

#### Pavos

- Meat and offal. 1 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 [Portuguese](#)

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

---

## 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:**

29/04/2009

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número de autorización:**

067/01/08NFVPT

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

1/12/2021

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

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