

TYLOSIN/ANAFASIS 100% KONIS ΓΙΑ ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Autorizado

- Tylosin tartrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

TYLOSIN/ANAFASIS 100% KONIS ΓΙΑ ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

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 para solución oral

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía oral:**

-

Pollos

- Meat and offal. 1 Día

- Egg. 0 Día

-

Pavos

- Meat and offal. 5 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:

Grecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

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:

Anafasis Limited

Fecha de autorización de comercialización:

22/04/2008

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Uplab Pharmaceutical Company Ltd.

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

27478/23-04-2008/K-0083802

Fecha de modificación del estado de la autorización:

19/06/2022

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