

# TARTYL 100% ΚΟΝΙΣ ΓΙΑ ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Autorizado

- Tylosin tartrate

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

TARTYL 100% ΚΟΝΙΣ ΓΙΑ ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Pollos

Pavos

---

**Vía de administración:**

Vía oral

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)  
100.00 Gramo(s) / 100.00 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:**

Pharmaqua O.E.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

6/10/2009

---

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

Dox-al Italia S.p.A.

---

**Autoridad responsable:**

National Organization For Medicines

---

**Número de autorización:**

26794/08-04-2013/K-0184701

---

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

7/04/2013

---

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