

ZOOTYL 945 000 IU/g powder for use in drinking water for pigs, chickens and turkeys

Autorizado

- Tylosin tartrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

ZOOTYL 945 000 IU/g powder for use in drinking water for pigs, chickens and turkeys
Zootyl 945000 IU/1 g Proszek do podania w wodzie do picia

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pavos
Gallinas
Pollos de engorde
Porcino

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
945000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo para solución oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Pavos

- Meat and offal. 1 Día

-

Gallinas

- Egg. 0 Día

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 0 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:

Polonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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:

Zoopan Produtos Pecuários S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

17/09/2020

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Zoopan Produtos Pecuários S.A.

Autoridad responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número de autorización:

3018

Fecha de modificación del estado de la autorización:

17/09/2020

Estado miembro de referencia:

Portugal

Número de procedimiento:

PT/V/0129/001

Estados miembros afectados:

Grecia Italia Malta Polonia España

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.