

RESETYL 100 IU/mg premix na medikáciu krmiva

Ei
myönnetty

- Tylosin

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

RESETYL 100 IU/mg premix na medikáciu krmiva

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Sika

Antoreitti:

Rehuun sekoitettuna

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

100.00 international unit(s) / 1.00 milligram(s)

Lääkemuoto:

Esisekoite lääkerehua varten

Varoaika antoreiteittäin:

Rehuun sekoitettuna:

-

Sika

- Meat and offal. 0 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QJ01FA90

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Peruutettu

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Slovak](#)

Saatavissa vain kielillä [Slovak](#)

Saatavissa vain kielillä [Slovak](#)

Lisätiedot**Luvan tyyppi:**

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Pharmagal spol. s r.o.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

4/06/2014

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Pharmagal spol. s r.o.

Vastaava viranomainen:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Myyntilupanumero:

98/029/14-S

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

19/11/2025

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.