

TILOSINA CHEMIFARMA 200 mg/g pulbere orală pentru administrare în apa de băut/lapte pentru viței, porci, găini (broileri și găini ouătoare), curcani

Autorisé

- Tylosin tartrate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

TILOSINA CHEMIFARMA 200 mg/g pulbere orală pentru administrare în apa de băut/lapte pentru viței, porci, găini (broileri și găini ouătoare), curcani

Substance(s) active(s):

Disponibile uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovin (veau)
Porc
Poulet (poulet de chair)
Dinde
Poulet (poule pondeuse)

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
240.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre pour administration dans l'eau de boisson

Temps d'attente par voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson:

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 12 day

-

Porc

- Viande et abats. 8 day

-

Poulet (poulet de chair)

- Viande et abats. 0 day

-

Dinde

- Viande et abats. 2 day

-

Poulet (poule pondeuse)

- Viande et abats. 0 day

- Egg. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01FA90

Conditions de délivrance:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Roumanie

Disponible en:

Roumanie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Chemifarma S.p.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

12/12/2005

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Chemifarma S.p.A.

Autorité responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numéro de l'autorisation:

110202

Date de modification du statut de l'autorisation:

28/06/2026

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.