

Tylosin 50% WSP

Autorisé

- Tylosin tartrate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Tylosin 50% WSP

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc

Poulet (poulet de chair)

Dinde

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Anglais](#) [Latvian](#)
[Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Icelandic](#)

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
500000.00 international unit(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:

•

Porc

- Viande et abats. 6 day

•

Poulet (poulet de chair)

- Viande et abats. 4 day

Не се разрешава употребата при птици, чиито яйца са предназначени за човешка консумация. Не се прилага в рамките на една седмица от началото на яйценосенето

•

Dinde

- Viande et abats. 6 day

Не се разрешава употребата при птици, чиито яйца са предназначени за човешка консумация

•

Chicken (chick, for replacement)

- Viande et abats. 6 day

Не се разрешава употребата при птици, чиито яйца са предназначени за човешка консумация. Не се прилага в рамките на една седмица от началото на яйценосенето

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

QJ01FA90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Bulgarie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Zavet AD

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

21/05/2003

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

Zavet AD

Autorité responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Numéro de l'autorisation:

0022-2161/17.01.2014

Date de modification du statut de l'autorisation:

16/01/2014

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Notice du conditionnement et étiquetage

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