

File downloaded on 2026-07-11

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000014071>

TYLOPLUS 25%

Odobreno

- Tilmicosin phosphate

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

TYLOPLUS 25%

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Kroz usta

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)
250.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

Oralna otopina

Karencija prema putu aplikacije:**Kroz usta:**

-

Chicken (broiler)

- Meat and offal. 12 day

Nu este autorizată utilizarea la păsările care produc ouă pentru consum uman.

-

Pig

- Meat and offal. 14 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QJ01FA91

Pravni status opskrbe:

Ova informacija nije dostupna za ovaj proizvod.

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski litvanski nizozemski portugalski rumunjski slovački švedski islandski Norwegian

Dostupan u:

Romania

Opis paketa:

Dostupan samo u rumunjski

Dostupan samo u rumunjski

Dostupan samo u rumunjski

Dostupan samo u rumunjski

Dostupan samo u rumunjski

Dostupan samo u rumunjski

Dostupan samo u rumunjski

Dostupan samo u rumunjski

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u engleski talijanski

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Crida Pharm S.R.L.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

7/02/2012

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Crida Pharm S.R.L.

Nadležno tijelo:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Broj odobrenja:

170095

Datum promjene statusa odobrenja:

7/02/2012

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.