

TYLOSIN 60 % - BG

Odobreno

- Tylosin tartrate

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

ТИЛОЗИН 60 % - БГ

TYLOSIN 60 % - BG

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](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

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

Put aplikacije:

U vodi za piće

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

0.60 gram / 1.00 gram

Farmaceutski oblik:

Prašak za uporabu u vodi za piće

Karencija prema putu aplikacije:**U vodi za piće:**

-

Pig

- Meat and offal. 1 day

-

Chicken (broiler)

- Meat and offal. 5 day

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

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QJ01FA90

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

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

Opis paketa:

Dostupan samo u bugarski

Dostupan samo u bugarski

Dostupan samo u bugarski

Dostupan samo u bugarski

Dostupan samo u bugarski

Dostupan samo u bugarski

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Crida Pharm S.R.L.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

20/10/2010

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Crida Pharm S.R.L.

Nadležno tijelo:

Bulgarian Food Safety Authority

Broj odobrenja:

0022-1511

Datum promjene statusa odobrenja:

25/02/2016

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