

# TYLMASIN

Odobreno

- Tylosin tartrate

## Identifikacija proizvoda

### Naziv lijeka:

TYLMASIN

### 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 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

Dostupan samo u bugarski španjolski češki danski njemački estonski grčki engleski talijanski latvijski litvanski mađarski rumunjski finski švedski islandski

### Put aplikacije:

Kroz usta

## Pojedinosti o proizvodu

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski

100000000.00 internacionalna jedinica / 1.00 Lončić

---

### Farmaceutski oblik:

Granule za oralnu otopinu

---

### Karencija prema putu aplikacije:

#### Kroz usta:

- 

#### **Turkey**

- Meat and offal. 3 day

- 

#### **Pig**

- Meat and offal. 0 day

- 

#### **Cattle (calf)**

- Meat and offal. 10 day

- 

#### **Poultry**

- Meat and offal. 1 day

- Eggs. 0 day

---

### 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](#)

---

**Dostupan u:**

France

---

**Opis paketa:**

Dostupan samo u [francuski](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

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

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

HuVepharma

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

13/11/2012

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Biovet AD

---

**Nadležno tijelo:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Broj odobrenja:**

FR/V/1395535 7/2012

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

13/11/2017

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Package Leaflet and Labelling

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

fr-puar-600000084768-np-rpe\_82-fr.pdf