

# Tylosine 75 % Kela 750 mg/g Poeder voor gebruik in drinkwater

Odobreno

- Tylosin tartrate

## Identifikacija proizvoda

### Naziv lijeka:

Tylosine 75 % Kela 750 mg/g Poeder voor gebruik in drinkwater

Tylosine 75 % Kela 750 mg/g Poudre pour administration dans l'eau de boisson

Tylosine 75 % Kela 750 mg/g Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

### 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](#)

### Put aplikacije:

U vodi za piće

## Pojedinosti o proizvodu

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

825.00 miligram / 1.00 gram

**Farmaceutski oblik:**

Prašak za uporabu u vodi za piće

---

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

- 

**Chicken**

- Meat and offal. 1 day
- Egg. no withdrawal period

Do not use in animals producing eggs for human consumption

---

**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 engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u engleski talijanski

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Kela Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

28/08/2000

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Nadležno tijelo:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Broj odobrenja:**

BE-V216422

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

15/12/2021

---

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.

Uputa o lijeku

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

Označivanje

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