

Tylosin 200 premix, 200 mg/g premiscela per alimenti medicamentosi per polli da carne e suini

Odobreno

- Tylosin

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Tylosin 200 premix, 200 mg/g premiscela per alimenti medicamentosi per polli da carne e suini

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:

U hranu za životinje

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)
200.00 gram / 1.00 kilogram

Farmaceutski oblik:

Premiks za izradu ljevakovite hrane za životinje

Karencija prema putu aplikacije:

U hranu za životinje:

-

Chicken (broiler)

- Meat and offal. 12 day

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

Pig

- Meat and offal. 16 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:

Italy

Opis paketa:

Dostupan samo u [talijanski](#)

Dostupan samo u [talijanski](#)

Dostupan samo u [talijanski](#)

Dostupan samo u [talijanski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

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

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Chemifarma S.p.A.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

7/05/2002

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Chemifarma S.p.A.

Nadležno tijelo:

Ministry Of Health

Broj odobrenja:

Ova informacija nije dostupna za ovaj proizvod.

Datum promjene statusa odobrenja:

4/06/2007

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

Dokumenti

Combined File of all Documents

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