

Tylosin Kela 750 mg/g por ivóvízbe keveréshez sertések és házityúkok részére A.U.V.

Engedélyezett

- Tylosin tartrate

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Tylosin Kela 750 mg/g por ivóvízbe keveréshez sertések és házityúkok részére A.U.V.

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

sertés

csirke

Alkalmazás módja:

Ivóvízbe/tejbe keverve

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

825.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Gyógyszerforma:

Por ivóvízbe keveréshez

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:
Ivóvízbe/tejbe keverve:**

-

sertés

- Meat and offal. 4 day

-

csirke

- Meat and offal. 2 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01FA90

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Hungary

Csomagolás leírása:

133 g és 1,333 kg többrétegű alufólia tasakban/zsákban. Előfordulhat, hogy nem minden kiserelés kerül kereskedelmi forgalomba.

133 g és 1,333 kg többrétegű alufólia tasakban/zsákban. Előfordulhat, hogy nem minden kiserelés kerül kereskedelmi forgalomba.

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

20/01/2005

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Felelős hatóság:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Engedély száma:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

20/01/2005

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat