

File downloaded on 2026-07-07

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hu/600000084741>

## CK 8 - TYLOSINE 100 MUI

Engedélyezett

- Tylosin tartrate

### Termék azonosítása

**Készítmény neve:**

CK 8 - TYLOSINE 100 MUI

---

**Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

---

**Célállat faj:**

házipulyka

sertés

borjú

baromfi

---

**Alkalmazás módja:**

Oralis alkalmazás

---

### Termékjellemzők

**Hatóanyag / Hatásereőség:**

Csak itt érhető el [English](#)

100000000.00 international unit(s) / 1.00 Sachet

---

**Gyógyszerforma:**

Por belsőleges oldathoz

---

## Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

### Oralis alkalmazás:

- 

#### **házipulyka**

- Meat and offal. 3 day

- 

#### **sertés**

- Meat and offal. 0 day

- 

#### **borjú**

- Meat and offal. 10 day

- 

#### **baromfi**

- Eggs. 0 day

- Meat and offal. 1 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](#)

---

### **Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [French](#)

---

## 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](#) [Norwegian](#)

---

### **Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Huvepharma S.A.

---

### **A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

13/08/2007

---

### **Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Huvepharma S.A.

---

### **Felelős hatóság:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

### **Engedély száma:**

FR/V/1671707 7/2007

---

### **Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

13/08/2012

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.