

File downloaded on 2026-07-04

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hu/600000084768>

TYLMASIN

Engedélyezett

- Tylosin tartrate

Termék azonosítása

Készítmény neve:

TYLMASIN

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

házipulyka

sertés

borjú

baromfi

Alkalmazás módja:

Oralis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatásereősség:

Csak itt érhető el [English](#)

100000000.00 international unit(s) / 1.00 Jar

Gyógyszerforma:

Granulátum belsőleges oldható

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

- Meat and offal. 1 day

- Eggs. 0 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:

France

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

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

13/11/2012

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Biovet AD

Felelős hatóság:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Engedély száma:

FR/V/1395535 7/2012

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

13/11/2017

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a 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.

Package Leaflet and Labelling

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

fr-puar-600000084768-np-rpe_82-fr.pdf