

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

Engedélyezett

- Tylosin tartrate

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

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

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

### **Célállat faj:**

csirke

### **Alkalmazás módja:**

Csak itt érhető el [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

## Termékjellemzők

### **Hatóanyag / Hatásereősség:**

Csak itt érhető el [English](#)  
825.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

**Gyógyszerforma:**

Por ivóvízbe keveréshez

---

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:****In drinking water use:**

- 

**csirke**

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

Do not use in animals producing eggs for human consumption

---

**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 [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

---

## 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](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

28/08/2000

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Felelős hatóság:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Engedély száma:**

BE-V216422

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

15/12/2021

---

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 (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

### Betegtájékoztató

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

### Címkeszöveg

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