

Tylosin 50% WSP

Felhatalmazott

- Tylosin tartrate

Product identification

Készítmény neve:

Тилозин 50% водоразтворим прах
Tylosin 50% WSP

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj(ok):

sertés
broiler
házipulyka
tenyészbarmfi

Alkalmazás módja:

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

Product details

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)
500000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Gyógyszerforma:

Por ivóvízbe keveréshez

Withdrawal period by route of administration:

In drinking water use:

- **sertés**

- Meat and offal. 6 day

- **broiler**

- Meat and offal. 4 day

Не се разрешава употребата при птици, чиито яйца са предназначени за човешка консумация. Не се прилага в рамките на една седмица от началото на яйценосенето

- **házipulyka**

- Meat and offal. 6 day

Не се разрешава употребата при птици, чиито яйца са предназначени за човешка консумация

- **tenyészbaromfi**

- Meat and offal. 6 day

Не се разрешава употребата при птици, чиито яйца са предназначени за човешка консумация. Не се прилага в рамките на една седмица от началото на яйценосенето

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01FA90

Szállítás jogállása:

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

Engedélyezési státusz:

Valid

Authorised in:

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

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)
Csak itt érhető el [Bulgarian](#)
Csak itt érhető el [Bulgarian](#)
Csak itt érhető el [Bulgarian](#)
Csak itt érhető el [Bulgarian](#)
Csak itt érhető el [Bulgarian](#)
Csak itt érhető el [Bulgarian](#)
Csak itt érhető el [Bulgarian](#)
Csak itt érhető el [Bulgarian](#)
Csak itt érhető el [Bulgarian](#)
Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Termékengedélyezés jogalapja:

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

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Zavet AD

Marketing authorisation date:

21/05/2003

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Zavet AD

Felelős hatóság:

BFSA

Engedély száma:

0022-2161/17.01.2014

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

16/01/2014

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Alkalmazási előírás

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

Package Leaflet and Labelling

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093605>