

Tildosin 250 mg/ml Solution for Use in Drinking Water or Milk Replacer for Cattle, Pigs, Chickens and Turkeys

Heimilað

- Tilmicosin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Tildosin 250 mg/ml Solution for Use in Drinking Water or Milk Replacer for Cattle, Pigs, Chickens and Turkeys

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hænsn

Svín

Kalkúni

Nautgripir

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska
250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Lausn til notkunar í drykkjarvatn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Hænsn

- Kjöt og innmatur. 12 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

-

Kalkúni

- Kjöt og innmatur. 19 dagar

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 42 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01FA91

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Þýskaland

Fáanlegt í:

Þýskaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Dopharma Research B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

3/05/2018

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Dopharma International B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markaðsleyfisnúmer:

402410.00.00

Dagsetning á breytingu stöðu:

3/05/2018

Umsjónarland (RMS):

Holland

Ferilsnúmer:

NL/V/0289/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Kýpur Danmörk Eistland Frakkland Þýskaland Grikkland Írland Ítalía Lettland Litáen Pólland Rúmenía Spánn Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.