

TYLOSINA 200 BMP, πρόμικμα για Παρασκευή φαρμακούχας ζωτροφής, κοκκώδης σκόνη για από του στόματος χόρηγηση, ομοιόμορφα αναμιγμένο στη ζωοτροφή

Heimilað

- Tylosin tartrate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

TYLOSINA 200 BMP, πρόμικμα για Παρασκευή φαρμακούχας ζωτροφής, κοκκώδης σκόνη για από του στόματος χόρηγηση, ομοιόμορφα αναμιγμένο στη ζωοτροφή

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í enska

Marktegund:

Hænsn (holdakjúklingur)

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar í fóður

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska
200.00 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

Lyfjaform:

Forblanda fyrir lyfjablandað fóður

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í fóður:

-

Hænsn (holdakjúklingur)

- Kjöt. 12 dagar

-

Svín

- Kjöt. 12 dagar

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

QJ01FA90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Kýpur

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í gríska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska lettneska litháíska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Dox-al Italia S.p.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

5/11/1997

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Dox-al Italia S.p.A.

Ábyrgt yfirvald:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Markaðsleyfisnúmer:

17394

Dagsetning á breytingu stöðu:

9/12/2014

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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