

TAILAN POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA O EN LECHE

Autorizzato

- Tylosin tartrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

TAILAN POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA O EN LECHE

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

Pollo (gallina ovaioia)

Bovini (preruminante)

Disponibile solo in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [English](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Hungarian](#) [Romanian](#) [Icelandic](#)

Pollo (pollo da carne)

tacchino da riproduzione

Tacchino (da carne)

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere/latte

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

1000.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere per somministrazione in acqua da bere/latte

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere/latte:

-

Suino

- carni e frattaglie. 1 giorno

-

Pollo (gallina ovaioia)

- carni e frattaglie. 0 giorno

- uova. 0 giorno

-

Bovini (preruminante)

- carni e frattaglie. 21 giorno

-

Chicken (chick, for replacement)

- carni e frattaglie. 0 giorno

- uova. 0 giorno

-

Pollo (pollo da carne)

- carni e frattaglie. 0 giorno

- uova. 0 giorno

-

tacchino da riproduzione

- carni e frattaglie. 5 giorno

-

Tacchino (da carne)

- carni e frattaglie. 5 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01FA90

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Spagna

Disponibile in:

Spagna

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Spanish

Disponibile solo in Spanish

Disponibile solo in Spanish

Disponibile solo in Spanish

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Elanco GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

5/02/1964

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Elanco France S.A.S.

Autorità responsabile:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numero di autorizzazione:

2385 ESP

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

31/10/2011

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.