

Tilozina FP, 580 mg/g pulbere pentru administrare în apa de băut pentru viței, porci, găini, curci

Autorizzato

- Tylosin tartrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Tilozina FP, 580 mg/g pulbere pentru administrare în apa de băut pentru viței, porci, găini, curci

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vitello)

Suino

tacchino

polli

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

580.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

-

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 10 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 10 giorno

-

tacchino

- carni e frattaglie. 4 giorno

- uova. 4 giorno

-

polli

- carni e frattaglie. 4 giorno

- uova. 4 giorno

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

QJ01FA90

Stato legale della fornitura:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Romania

Disponibile in:

Romania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Disponibile solo in [English](#)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

8/09/2003

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Autorità responsabile:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numero di autorizzazione:

150338

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

8/12/2025

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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