

# Tylo-Suscit 100% Kompaktat 1000 mg/g Granulat für Schweine, Hühner und Puten

Autorizzato

- Tylosin tartrate

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Tylo-Suscit 100% Kompaktat 1000 mg/g Granulat für Schweine, Hühner und Puten

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

tacchino

Pollo (pollo da riproduzione)

Pollo (pulcino)

Pollo (pollastra)

Suino

### **Via di somministrazione:**

Somministrazione in acqua da bere

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in English

1000.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Granulato per uso in acqua da bere

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Somministrazione in acqua da bere:**

•

**tacchino**

- carni e frattaglie. 5 giorno

•

**Pollo (pollo da riproduzione)**

- carni e frattaglie. 1 giorno

- uova. 0 giorno

•

**Pollo (pulcino)**

- carni e frattaglie. 2 giorno

•

**Pollo (pollastra)**

- carni e frattaglie. 1 giorno

•

**Suino**

- carni e frattaglie. 1 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:**

Germania

---

**Disponibile in:**

Germania

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

13/12/2013

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Autorità responsabile:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numero di autorizzazione:**401875.00.00

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**16/01/2020

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://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.

2401875-parde-20140912.pdf