

TILOSINA CHEMIFARMA, 200 mg/g, pulbere orală pentru administrare în apa de băut sau înlocuitori de lapte pentru viței, porci, pui de găină (broileri), curcani și găini ouătoare

Autorizzato

- Tylosin tartrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

TILOSINA CHEMIFARMA, 200 mg/g, pulbere orală pentru administrare în apa de băut sau înlocuitori de lapte pentru viței, porci, pui de găină (broileri), curcani și găini ouătoare

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vitello)

Suino

Pollo (pollo da carne)

tacchino

Pollo (gallina ovaiole)

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

240.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere per somministrazione in acqua da bere

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Somministrazione in acqua da bere:**

-

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 12 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 8 giorno

-

Pollo (pollo da carne)

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

tacchino

- carni e frattaglie. 2 giorno

-

Pollo (gallina ovaioia)

- carni e frattaglie. 0 giorno

- uova. 0 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

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:

Chemifarma S.p.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

12/12/2005

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Chemifarma S.p.A.

Autorità responsabile:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numero di autorizzazione:

110202

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

15/01/2024

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 (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.