

File downloaded on 2026-04-29

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000093605>

Tylosin 50% WSP

Autorizzato

- Tylosin tartrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Tylosin 50% WSP

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

Pollo (pollo da carne)

tacchino

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

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

500000.00 international unit(s) / 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:

•

Suino

- carni e frattaglie. 6 giorno

•

Pollo (pollo da carne)

- carni e frattaglie. 4 giorno

Не се разрешава употребата при птици, чиито яйца са предназначени за човешка консумация. Не се прилага в рамките на една седмица от началото на яйценосенето

•

tacchino

- carni e frattaglie. 6 giorno

Не се разрешава употребата при птици, чиито яйца са предназначени за човешка консумация

•

Chicken (chick, for replacement)

- carni e frattaglie. 6 giorno

Не се разрешава употребата при птици, чиито яйца са предназначени за човешка консумация. Не се прилага в рамките на една седмица от началото на яйценосенето

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:

Bulgaria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

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:

Zavet AD

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

21/05/2003

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Zavet AD

Autorità responsabile:

Bulgarian Food Safety Authority

Numero di autorizzazione:

0022-2161/17.01.2014

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

16/01/2014

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.

Package Leaflet and Labelling

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