

File downloaded on 2026-06-09

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000095444>

# ORATIL-100

Autorizzato

- Tylosin tartrate

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

ORATIL-100

---

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

---

### Specie di destinazione:

Pollo (gallina)

tacchino

Suino

---

### Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

---

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

108.18 grammo(i) / 100.00 grammo(i)

---

### Forma farmaceutica:

Polvere orale

---

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

**Somministrazione in acqua da bere:**

•

**Pollo (gallina)**

- carni e frattaglie. 2 giorno

Не се разрешава употребата при птици, които произвеждат или са предназначени да произвеждат яйца за консумация от хора.

•

**tacchino**

- carni e frattaglie. 2 giorno

Не се разрешава употребата при птици, които произвеждат или са предназначени да произвеждат яйца за консумация от хора.

•

**Suino**

- carni e frattaglie. 2 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:**

Bulgaria

---

**Descrizione della confezione:**

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:**

Farma Sis OOD

---

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

14/04/2009

---

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

S P Veterinaria S.A.

Cenavisa S.L.

---

**Autorità responsabile:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Numero di autorizzazione:**

0022-2336

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

14/04/2009

---

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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