

Tilosina 20% Chemifarma SpA

200 mg/g polvere per uso in acqua da bere per suini, broiler, vitelli da latte e galline ovaiole

Autorizzato

- Tylosin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Tilosina 20% Chemifarma SpA 200 mg/g polvere per uso in acqua da bere per suini, broiler, vitelli da latte e galline ovaiole

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

Pollo (pollo da carne)

Pollo (gallina ovaiole)

Bovini (vitello)

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

200.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

-

Suino

- carni e frattaglie. 1 giorno

-

Pollo (pollo da carne)

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Pollo (gallina ovaioia)

- carni e frattaglie. 0 giorno

- uova. 0 giorno

-

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 24 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:

Italia

Disponibile in:

Italia

Descrizione della confezione:

Sacchetto da 5 kg a tre strati di cui due di carta ed uno, quello interno, in polietilene a bassa densità

Busta multistrato (PET-alluminio-PE) da 5 kg

Busta multistrato (PET-alluminio-PE) da 1 kg

Barattolo da 1 kg in polietilene ad alta densità colore bianco, con chiusura a “tappo inviolabile”, muniti di sottotappo

Busta da 100 g a tre strati: quello esterno in poliestere, quello intermedio in alluminio e quello interno in polietilene a bassa densità

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:

27/09/2004

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Chemifarma S.p.A.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

27/09/2009

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti