

# TYLOSIN/ANAFASIS 100% KONIS ΓΙΑ ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Autorizzato

- Tylosin tartrate

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

TYLOSIN/ANAFASIS 100% KONIS ΓΙΑ ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

polli  
tacchino

### **Via di somministrazione:**

Uso orale

## Informazioni sul prodotto

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

Disponibile solo in [English](#)  
1000.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

### **Forma farmaceutica:**

Polvere per soluzione orale

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

- 

**polli**

- carni e frattaglie. 1 giorno

- uova. 0 giorno

- 

**tacchino**

- carni e frattaglie. 5 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:**

Grecia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Greek](#)

Disponibile solo in [Greek](#)

Disponibile solo in [Greek](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

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

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

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

Anafasis Limited

---

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

22/04/2008

---

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

Uplab Pharmaceutical Company Ltd.

---

**Autorità responsabile:**

National Organization For Medicines

---

**Numero di autorizzazione:**

27478/23-04-2008/K-0083802

---

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

19/06/2022

---

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