

TYLOPLUS 20%

Registruotas

- Tilmicosin phosphate

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

TYLOPLUS 20%

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Kiaulė

Broileris

Naudojimo būdas:

Vartoti per burną

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

200.00 miligramai / 1.00 gram(s)

Vaisto forma:

Geriamieji milteliai

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Vartoti per burną:

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 14 d.

-

Broileris

- Skerdiena ir subproduktai. 12 d.

nu se utilizeaza la pasarile care produc oua pentru consum uman

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QJ01FA91

Tiekimo teisinis statusas:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Rumunija

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Rumunų](#)

Pateikiama tik [Rumunų](#)

Pateikiama tik [Rumunų](#)

Pateikiama tik [Rumunų](#)

Pateikiama tik [Rumunų](#)

Pateikiama tik [Rumunų](#)

Pateikiama tik [Rumunų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#)

Registruotojas:

Crida Pharm S.R.L.

Rinkodaros leidimo data:

5/11/2008

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Crida Pharm S.R.L.

Atsakinga institucija:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Registracijos numeris:

130229

Registracijos statuso pasikeitimo data:

5/11/2008

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.