

TILOSINA CHEMIFARMA, 200 mg/g,  
pulbere orală pentru administrare  
în apa de băut sau înlocuitori de  
lapte pentru viței, porci, pui de  
găină (broileri), curcani și găini  
ouătoare

Atļautas

- Tylosin tartrate

## Zāļu identifikācija

### Zāļu nosaukums:

TILOSINA CHEMIFARMA, 200 mg/g, pulbere orală pentru administrare în apa de băut sau înlocuitori de lapte pentru viței, porci, pui de găină (broileri), curcani și găini ouătoare

### Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

### Mērķsugas:

Liellops (teļš)

Cūka

Vista (broileris)

Titars

Vista (dējējvista)

**Lietošanas veids:**

Lietošanai ar dzeramo ūdeni

---

## Sīkāka informācija par zālēm

**Aktīvā viela un stiprums:**

Pieejamas tikai [English](#)

240.00 miligrams(i) / 1.00 grams(i)

---

**Farmaceutiskā forma:**

Pulveris lietošanai ar dzeramo ūdeni

---

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:****Lietošanai ar dzeramo ūdeni:**

- 

**Liellops (teļš)**

- Gaļa un blakusprodukti. 12 diena

- 

**Cūka**

- Gaļa un blakusprodukti. 8 diena

- 

**Vista (broileris)**

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

- 

**Tītars**

- Gaļa un blakusprodukti. 2 diena

- 

**Vista (dējējvista)**

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

- Ola. 0 diena

---

**Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:**

QJ01FA90

---

**Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:**

Šī informācija par šīm zālēm nav pieejama.

---

**Atļaujas statuss:**

Derīga

---

**Atļautas:**

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pieejams:**

Romania

---

**Iepakojuma apraksts:**

Pieejamas tikai [Romanian](#)

Pieejamas tikai [Romanian](#)

Pieejamas tikai [Romanian](#)

---

## Papildu informācija

**Tiesību tips:**

Marketing Authorisation

---

**Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:**

Pieejamas tikai [English](#) [Italian](#)

---

**Tirdzniecības atļaujas turētājs:**

Chemifarma S.p.A.

---

**Tirdzniecības atļaujas datums:**

12/12/2005

---

**Ražošanas vietas sēriju izlaidei:**

Chemifarma S.p.A.

---

**Atbildīgā iestāde:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Atļaujas numurs:**

110202

---

**Atļaujas statusa maiņas datums:**

15/01/2024

---

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.