

Tylan Soluble Powder for Oral Solution

Awtorizzat

- Tylosin

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

Tylan Soluble Powder for Oral Solution

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)
Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu orali

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi Ingliż
1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forma farmaċewtika:

Trab għal soluzzjoni orali

Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:

Użu orali:

-

Turkey

- Meat and offal. 0 day

-

Cattle

- Meat and offal. 14 day

-

Chicken

- Eggs. 0 day

- Meat and offal. 0 day

When administered at 150 mg/l dose

- Meat and offal. 1 day

When administered at 500 mg/l dose

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QJ01FA90

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi Ċek Estonjan Ingliż Franciż Taljan Latvjan Litwan Portugiż Rumen Sloven Finlandiż Żvediż Iżlandiż Norwegian

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli fi:

Ireland

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Elanco GmbH

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

1/10/1988

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Elanco France S.A.S.

Awtorità responsabbli:

Health Products Regulatory Authority

Numru tal-awtorizzazzjoni:

VPA22020/020/001

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

1/10/1988

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

Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.

ie-puar-np-600000064245-tylan-soluble-powder-for-oral-solution-en.pdf