

TYLAN SOLUBILE polvere per soluzione orale per polli da carne e galline ovaiole, tacchini, suini e vitelli

Awtorizzat

- Tylosin tartrate

Product identification

Isem tal-mediċina:

TYLAN SOLUBILE polvere per soluzione orale per polli da carne e galline ovaiole, tacchini, suini e vitelli

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [English](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu orali

Product details

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [English](#)

110.00 gram(s) / 110.00 gram(s)

Forma farmaċewtika:

Soluzzjoni orali

Withdrawal period by route of administration:

Użu orali:

-

Cattle (calf)

- Meat. 11 day

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QJ01FA90

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)

[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Authorised in:

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Italy

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Italian](#)

Disponibbli biss fi [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

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

Elanco GmbH

Marketing authorisation date:

17/03/1993

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Eurofins Biolab S.r.l.

Eurovet Animal Health B.V.

Awtorità responsabbli:

Ministry Of Health

Numru tal-awtorizzazzjoni:

100108

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

31/12/2008

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

Documents

Combined File of all Documents

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