

# K-VET TYLOSINE 92 000 UI/G POUDRE POUR ADMINISTRATION DANS L'EAU DE BOISSON POUR PORCS

Dopuszczony

- Tylosin tartrate

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

K-VET TYLOSINE 92 000 UI/G POUDRE POUR ADMINISTRATION DANS L'EAU DE BOISSON POUR PORCS

### **Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### **Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

### **Droga podania:**

Podanie doustne

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski  
92000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

---

### Postać farmaceutyczna:

Proszek do sporządzania roztworu doustnego

---

### Okres karencji w zależności od drogi podania:

#### Podanie doustne:

- 

#### Pig

- Meat and offal. 7 day

---

### Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ01FA90

---

### Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

### Status pozwolenia:

Valid

---

### Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

### Dostępne w:

France

---

### Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w francuski

Dostępne wyłącznie w francuski

Dostępne wyłącznie w francuski

---

## Informacje dodatkowe

### **Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

### **Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w angielski włoski łotewski Norwegian

---

### **Podmiot odpowiedzialny:**

Huvepharma S.A.

---

### **Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

23/05/2017

---

### **Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Huvepharma S.A.

---

### **Organ odpowiedzialny:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

### **Numer pozwolenia:**

FR/V/3930660 3/2017

---

### **Data zmiany statusu pozwolenia:**

23/05/2017

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.