

Tylofarm Water soluble powder

Autorizado

- Tylosin tartrate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Tylofarm Water soluble powder

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
0.50 grama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pó oral

Intervalo de segurança por via de administração:**Via oral:**

-

Pig

- Meat and offal. 48 hora

-

Chicken

- Meat and offal. 24 hora

Не се разрешава употребата при птици, които произвеждат или са предназначени да произвеждат яйца за консумация от хора.

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01FA90

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Bulgária

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em búlgaro

Disponível apenas em búlgaro

Disponível apenas em búlgaro

Disponível apenas em búlgaro

Disponível apenas em búlgaro

Disponível apenas em búlgaro

Disponível apenas em búlgaro

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Farma Vet OOD

Data de autorização de introdução no mercado:

17/07/2016

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Farma Vet OOD

Autoridade responsável:

Bulgarian Food Safety Authority

Número da autorização:

0022-2666

Data da alteração do estado de autorização:

17/07/2016

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.