

Prodityl, pó para solução oral para administração na água de bebida para suínos, frangos e perus

Autorizado

- Tylosin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Prodityl, pó para solução oral para administração na água de bebida para suínos, frangos e perus

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](#) [eslovénio](#) [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](#)
100.00 grama(s) / 100.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pó para solução oral

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01FA90

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Portugal

Disponibilidade:

Portugal

Descrição da embalagem:

Sacos de 1 kg em poliéster / alumínio /polietileno.
Saquetas de 100g em poliéster / alumínio /polietileno.

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](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Prodivet-Zn Nutricao E Comercio De Produtos Químicos Farmaceuticos E Cosmeticos S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

15/02/2010

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Dox-al Italia S.p.A.

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

138/01/09NFVPT

Data da alteração do estado de autorização:

1/01/2016

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents