

File downloaded on 2026-04-14

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000027217>

Tilozina FP, 580 mg/g pulbere pentru administrare în apa de băut pentru viței, porci, găini, curci

Autorizat

- Tylosin tartrate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Tilozina FP, 580 mg/g pulbere pentru administrare în apa de băut pentru viței, porci, găini, curci

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Vițel
Porc
Curcă
Găină

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
580.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Pulbere orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare orală:

•

Vițel

- Carne și organe. 10 zi

•

Porc

- Carne și organe. 10 zi

•

Curcă

- Carne și organe. 4 zi

- Ouă. 4 zi

•

Găină

- Carne și organe. 4 zi

- Ouă. 4 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01FA90

Statusul legal privind eliberarea:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

România

Disponibil în:

România

Descrierea ambalajului:

pungi din polipropilena multistrat x 25 g
saci din LDPE/hartie x 20 kg
saci din LDPE/hartie x 10 kg
pungi din polipropilena multistrat x 1 kg
pungi din polipropilena multistrat x 500 g
pungi din polipropilena multistrat x 250 g
pungi din polipropilena multistrat x 100 g
pungi din polipropilena multistrat x 50 g

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#)
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Data autorizației de comercializare:

8/09/2003

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

150338

Data modificării statusului autorizației:

8/12/2025

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents