

Tylo-Suscit 100% Kompaktat 1000 mg/g Granulat für Schweine, Hühner und Puten

Autorizat

- Tylosin tartrate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Tylo-Suscit 100% Kompaktat 1000 mg/g Granulat für Schweine, Hühner und Puten

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Curcă

Găină (pentru reproducție)

Găină (pui de găină)

Puicuță

Porc

Calea de administrare:

Administrare în apa de băut

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
1000.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Granule de administrat în apă potabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare în apa de băut:

•

Curcă

- Carne și organe. 5 zi

•

Găină (pentru reproducție)

- Carne și organe. 1 zi

- Ou. 0 zi

•

Găină (pui de găină)

- Carne și organe. 2 zi

•

Puicuță

- Carne și organe. 1 zi

•

Porc

- Carne și organe. 1 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01FA90

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Germany

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

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](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Data autorizației de comercializare:

13/12/2013

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autoritatea responsabilă:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numărul autorizației:

401875.00.00

Data modificării statusului autorizației:

16/01/2020

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

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

2401875-parde-20140912.pdf