

# Tylosine 75 % Kela 750 mg/g Poeder voor gebruik in drinkwater

Autorizat

- Tylosin tartrate

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

Tylosine 75 % Kela 750 mg/g Poeder voor gebruik in drinkwater

---

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

**Specia țintă:**

Găină

---

**Calea de administrare:**

Administrare în apa de băut

---

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)  
825.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

---

**Forma farmaceutică:**

Pulbere pentru utilizare în apă potabilă

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare în apa de băut:**

- 

**Găină**

- Carne și organe. 1 zi
- Ou. no withdrawal period

Do not use in animals producing eggs for human consumption

---

**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](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

## 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:**

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Data autorizației de comercializare:**

28/08/2000

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Autoritatea responsabilă:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numărul autorizației:**

BE-V216422

---

**Data modificării statusului autorizației:**

15/12/2021

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

Prospectul

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

Etichetarea

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

Package Leaflet and Labelling

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