

TILOSINA CHEMIFARMA, 200 mg/g,
pulbere orală pentru administrare
în apa de băut sau înlocuitori de
lapte pentru viței, porci, pui de
găină (broileri), curcani și găini
ouătoare

Autorizat

- Tylosin tartrate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

TILOSINA CHEMIFARMA, 200 mg/g, pulbere orală pentru administrare în apa de băut sau înlocuitori de lapte pentru viței, porci, pui de găină (broileri), curcani și găini ouătoare

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Vițel

Porc

Găină (broiler)

Curcă

Găină (găină ouătoare)

Calea de administrare:

Administrare în apa de băut

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

240.00 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:**

-

Vițel

- Carne și organe. 12 zi

-

Porc

- Carne și organe. 8 zi

-

Găină (broiler)

- Carne și organe. 0 zi

-

Curcă

- Carne și organe. 2 zi

-

Găină (găină ouătoare)

- Carne și organe. 0 zi

- Ou. 0 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:

Sac hartie x 10 kg

Sac hartie x 5 kg

Flacon polietilena x 1 kg

Informații suplimentare

Tip de drept:

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

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Chemifarma S.p.A.

Data autorizației de comercializare:

12/12/2005

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Chemifarma S.p.A.

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

110202

Data modificării statusului autorizației:

15/01/2024

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

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului