

TYLOSINA 200 BMP, πρόμιγμα για  
Παρασκευή φαρμακούχας  
ζωτροφής, κοκκώδης σκόνη για  
από του στόματος χόρησηση,  
ομοιόμορφα αναμιγμένο στη  
ζωοτροφή

Autorizat

- Tylosin tartrate

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

TYLOSINA 200 BMP, πρόμιγμα για Παρασκευή φαρμακούχας ζωτροφής, κοκκώδης σκόνη για από του στόματος χόρησηση, ομοιόμορφα αναμιγμένο στη ζωοτροφή

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Găină (broiler)

Porc

### Calea de administrare:

-

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză  
200.00 gram(e) / 1.00 kilogram(e)

---

### Forma farmaceutică:

Premix pentru furaj medicamentat

---

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

-:

- 

#### **Găină (broiler)**

- Carne. 12 zi

- 

#### **Porc**

- Carne. 12 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 Greacă Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

---

### Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Greacă

---

## 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](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Dox-al Italia S.p.A.

---

**Data autorizației de comercializare:**

5/11/1997

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Dox-al Italia S.p.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Numărul autorizației:**

17394

---

**Data modificării statusului autorizației:**

9/12/2014

---

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.