

TYNIL FORTE premix na medikáciu krmiva

Oprávnený

- Sulfadimidine
- Tylosin

Identifikácia lieku

Názov lieku:

TYNIL FORTE premix na medikáciu krmiva

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Použitie zamiešaním do potravy

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

45.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostupné len v [English](#)
30.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lieková forma:

Premix do liečivej kŕmnej zmesi

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Použitie zamiešaním do potravy:

-

Pig

- Meat and offal. 15 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01FA90

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Slovensko

Opis balenia:

Fóliový sáčik (fólia ALUFAN PE) s etiketou. (1x500 g)

Trojvrstvové papierové vrece s etiketou. (1x30 kg)

Trojvrstvové papierové vrece s etiketou. (1x25 kg)

Trojvrstvové papierové vrece s etiketou. (1x20 kg)

Trojvrstvové papierové vrece s etiketou. (1x15 kg)

Trojvrstvové papierové vrece s etiketou. (1x10 kg)

Fóliový sáčik (fólia ALUFAN PE) s etiketou. (1x850 g)

Fóliový sáčik (fólia ALUFAN PE) s etiketou. (1x1 kg)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Tekro spol. s r.o.

Dátum registrácie lieku:

10/07/1981

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Tekro spol. s r.o.

Zodpovedný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Číslo registrácie:

98/023/81-S

Dátum zmeny stavu registrácie:

10/07/1981

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents