

TYLO-SUSCIT 100 % Kompaktat, granulès naudoti su geriamuoju vandeniu kiaulèms ir vištoms

Ima
dovoljenje za
promet

- Tylosin tartrate

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

TYLO-SUSCIT 100 % Kompaktat, granulès naudoti su geriamuoju vandeniu kiaulèms ir vištoms

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Dajanje v vodo za pitje

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmacevtska oblika:

Zrnca za dajanje v vodo za pitje

Karenca glede na pot uporabe:

Dajanje v vodo za pitje:

-

Pig

- Meat and offal. 1 day

-

Chicken

- Meat and offal. 2 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QJ01FA90

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo v:

Lithuania

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Lithuanian](#)

Na voljo samo v [Lithuanian](#)
Na voljo samo v [Lithuanian](#)
Na voljo samo v [Lithuanian](#)
Na voljo samo v [Lithuanian](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

6/01/1998

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Pristojni organ:

State Food And Veterinary Service

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

LT/2/98/0618/001-005

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

28/04/2009

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

RV0618.pdf