

# Tilozina FP, 580 mg/g pulbere pentru administrare în apa de băut pentru viței, porci, găini, curci

Godkänd

- Tylosin tartrate

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

Tilozina FP, 580 mg/g pulbere pentru administrare în apa de băut pentru viței, porci, găini, curci

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Nöt (kalv)

Svin

Kalkon

Tamhöns

### Administreringsväg:

Oral användning

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska  
580.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Läkemedelsform:**

Oralt pulver

---

**Karenstid per administreringsväg:**

**Oral användning:**

•

**Nöt (kalv)**

- Meat and offal. 10 dygn

•

**Svin**

- Meat and offal. 10 dygn

•

**Kalkon**

- Meat and offal. 4 dygn

- Eggs. 4 dygn

•

**Tamhöns**

- Meat and offal. 4 dygn

- Eggs. 4 dygn

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QJ01FA90

---

**Receptstatus:**

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Rumänien

---

**Tillgänglig i:**

Rumänien

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på rumänska

Finns tillgänglig endast på rumänska

Finns tillgänglig endast på rumänska

Finns tillgänglig endast på rumänska

Finns tillgänglig endast på rumänska

Finns tillgänglig endast på rumänska

Finns tillgänglig endast på rumänska

Finns tillgänglig endast på rumänska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

---

**Godkännandedatum:**

8/09/2003

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

---

**Ansvarig myndighet:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Godkännandenummer:**

150338

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

8/12/2025

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.