

# 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

Godkänd

- Tylosin tartrate

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

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

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Nöt (kalv)

Svin

Tamhöns (slaktkyckling)

Kalkon

Tamhöns (värphöns)

**Administreringsväg:**

Användning i dricksvatten

---

## Ytterligare information om produkten

**Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
240.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Läkemedelsform:**

Pulver för användning i dricksvatten

---

**Karenstid per administreringsväg:****Användning i dricksvatten:**

- 

**Nöt (kalv)**

- Meat and offal. 12 dygn

- 

**Svin**

- Meat and offal. 8 dygn

- 

**Tamhöns (slaktkyckling)**

- Meat and offal. 0 dygn

- 

**Kalkon**

- Meat and offal. 2 dygn

- 

**Tamhöns (värphöns)**

- Meat and offal. 0 dygn

- Egg. 0 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

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Chemifarma S.p.A.

---

**Godkännandedatum:**

12/12/2005

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Chemifarma S.p.A.

---

**Ansvarig myndighet:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Godkännandenummer:**

110202

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

15/01/2024

---

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

## Dokumenter

Produktresumé

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