

# Tylosintartrat „vitnirMED“ 200 mg/g Arzneimittel-Vormischung zur Herstellung von Fütterungsarzneimitteln für Schweine, Hühner und Puten

Nicht  
autorisiert

- Tylosin tartrate

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Tylosintartrat „vitnirMED“ 200 mg/g Arzneimittel-Vormischung zur Herstellung von Fütterungsarzneimitteln für Schweine, Hühner und Puten

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

### Zieltierarten:

Truthenne

Huhn

Schwein

### Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Futter

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

200.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### Darreichungsform:

Pulver zum Einnehmen

---

### Wartezeit(en) per Anwendungsart:

#### zum Eingeben über das Futter:

- 

##### Truthenne

- Fleisch und Innereien. 2 Tag 75-100 mg Tylosintartrat/kg KGW/Tag

- 

##### Huhn

- Fleisch und Innereien. 1 Tag 75-100 mg Tylosintartrat/kg KGW/Tag

- 

##### Schwein

- Fleisch und Innereien. 1 Tag 5-10 mg Tylosintartrat/kg KGW/Tag

---

### Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01FA90

---

### Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

### Zulassungsstatus:

Surrendered

---

### Zugelassen in:

Österreich

---

**Packungsbeschreibung:**

Schlauchbeutel, Alufolie hart mit PVDC-Beschichtung  
Schlauchbeutel, Alufolie hart mit PVDC-Beschichtung

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#)  
[isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Vitnirmed GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

20/09/1994

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Chevita Tierarzneimittel GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

8-70017

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

15/06/2025

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung

Packungsbeilage

at-puar-600000083578-np-tyloesintaertraet-de.pdf