

# Tylosintartrat „vitnirMED“ 200 mg/g Pulver zum Eingeben für Schweine, Hühner und Puten

Nicht  
autorisiert

- Tylosin tartrate

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Tylosintartrat „vitnirMED“ 200 mg/g Pulver zum Eingeben für Schweine, Hühner und Puten

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

### **Zieltierarten:**

Truthenne

Huhn

Schwein

### **Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

## 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 Einnehmen:**

•

**Truthenne**

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

•

**Huhn**

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

•

**Schwein**

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

---

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

QJ01FA90

---

**Abgaberegulung:**

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:**

10/10/2005

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Chevita Tierarzneimittel GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

8-00657

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

1/12/2025

---

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

## Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung

at-puar-600000083605-np-tyloesintaertraet-de.pdf