

# TYLOVET 25%, 250 mg/g premix for medicated feeding stuff for chickens, turkeys, calves for fattening

Zugelassen

- Tylosin phosphate

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

TYLOVET 25%, 250 mg/g premix for medicated feeding stuff for chickens, turkeys, calves for fattening

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

### **Zieltierarten:**

Küken  
Truthuhn  
Saugkalb

### **Art der Anwendung:**

zum Eingeben über das Futter

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)  
250.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### **Darreichungsform:**

Arzneimittel-Vormischung zur Herstellung von Arzneifuttermitteln

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

#### **zum Eingeben über das Futter:**

- 

#### **Küken**

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

Яйца: Не се разрешава употребата при птици, чиито яйца са предназначени за човешка консумация

- 

#### **Truthuhn**

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

Яйца: Не се разрешава употребата при птици, чиито яйца са предназначени за човешка консумация

- 

#### **Saugkalb**

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Телета:Месо и вътрешни органи: Нула дни

---

### **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:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Bulgarien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in bulgarisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Biovet AD

---

**Zulassungsdatum:**

20/02/2008

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Biovet AD

---

**Zuständige Behörde:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Zulassungsnummer:**

0022-2004

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

9/04/2013

---

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

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.