

TYLOSINA 200 BMP, πρόμιγμα για  
Παρασκευή φαρμακούχας  
ζωτροφής, κοκκώδης σκόνη για  
από του στόματος χορήγηση,  
ομοιόμορφα αναμιγμένο στη  
ζωοτροφή

Zugelassen

- Tylosin tartrate

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

TYLOSINA 200 BMP, πρόμιγμα για Παρασκευή φαρμακούχας ζωτροφής, κοκκώδης σκόνη για από του στόματος χορήγηση, ομοιόμορφα αναμιγμένο στη ζωοτροφή

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Huhn, zur Fleischproduktion  
Schwein

### Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Futter

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

200.00 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

---

### Darreichungsform:

Arzneimittel-Vormischung zur Herstellung von Arzneifuttermitteln

---

### Wartezeit(en) per Anwendungsart:

#### zum Eingeben über das Futter:

- 

#### Huhn, zur Fleischproduktion

- Meat. 12 Tag

- 

#### Schwein

- Meat. 12 Tag

---

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

QJ01FA90

---

### Abgaberegung:

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

---

### Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

---

### Zugelassen in:

Zypern

---

### Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in griechisch

---

## 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:**

Dox-al Italia S.p.A.

---

**Zulassungsdatum:**

5/11/1997

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Dox-al Italia S.p.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Zulassungsnummer:**

17394

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

9/12/2014

---

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.