

File downloaded on 2026-07-11

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/de/600000090067>

# ZOOTYL 945 000 IU/g powder for use in drinking water for pigs, chickens and turkeys

Zugelassen

- Tylosin tartrate

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

ZOOTYL 945 000 IU/g powder for use in drinking water for pigs, chickens and turkeys

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Truthuhn

Henne

Huhn, zur Fleischproduktion

Schwein

---

### **Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

945000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

---

**Darreichungsform:**

Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**zum Einnehmen:**

•

**Truthuhn**

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

•

**Henne**

- Egg. 0 Tag

•

**Huhn, zur Fleischproduktion**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 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:**

Polen

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## 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:**

Zoopan Produtos Pecuarios S.A.

---

**Zulassungsdatum:**

17/09/2020

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Zoopan Produtos Pecuarios S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Zulassungsnummer:**

3018

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

17/09/2020

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Portugal

---

**Verfahrensnummer:**

PT/V/0129/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Griechenland Italien Malta Polen Spanien

---

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.

Package Leaflet and Labelling

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