

TYLOVET 10%, 100 mg/g premix for medicated feeding stuff for chickens, turkeys, calves for fattening

Autorizado

- Tylosin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

TYLOVET 10%, 100 mg/g premix for medicated feeding stuff for chickens, turkeys, calves for fattening

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollitos

Pavos

Bovino de carne

Vía de administración:

Administración en el alimento

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
100.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Premezcla medicamentosa

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en el alimento:

-

Pollitos

- Meat and offal. 1 Día

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

-

Pavos

- Meat and offal. 1 Día

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

-

Bovino de carne

- Meat and offal. no withdrawal period

Телета: Месо и вътрешни органи: Нула дни

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01FA90

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Bulgaria

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Biovet AD

Fecha de autorización de comercialización:

20/02/2008

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Biovet AD

Autoridad responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Número de autorización:

0022-2005

Fecha de modificación del estado de la autorización:

9/04/2013

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.