

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

Autorisé

- Tylosin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet (poussin)

Dinde

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Voie d'administration:

Administration dans l'alimentation

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Prémélange médicamenteux

Temps d'attente par voie d'administration:

Administration dans l'alimentation:

-

Poulet (poussin)

- Viande et abats. 1 day

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

-

Dinde

- Viande et abats. 1 day

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

-

Cattle (for meat production)

- Viande et abats. no withdrawal period

Телета: Месо и вътрешни органи: Нула дни

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01FA90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Bulgarie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Biovet AD

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

20/02/2008

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Biovet AD

Autorité responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Numéro de l'autorisation:

0022-2005

Date de modification du statut de l'autorisation:

9/04/2013

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.