

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

Autorisé

- Tylosin phosphate

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

ТИЛОВЕТ 25%, 250 mg/g премикс за медикаментозен фураж за пилета, пуйки, телета за угодяване

TYLOVET 25%, 250 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

Bovin (veau)

### Voie d'administration:

Administration dans l'alimentation

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais

250.00 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

- 

##### **Bovin (veau)**

- 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:**

0022-2004

---

**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](http://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.