

TYLOVET 10% premix for medicated feed for chickens, turkeys, calves for fattening

Ovlašten

- Tylosin phosphate

Product identification

Naziv VMP-a:

ТИЛОВЕТ 10% премикс за медикаментозен фураж за пилета, пуйки, телета за угодяване

TYLOVET 10% premix for medicated feed for chickens, turkeys, calves for fattening

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#)

[Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)

[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

[Norwegian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)

[Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

[Norwegian](#)

Način primjene:

U hranu za životinje

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)

100.00 miligram / 1.00 gram

Farmaceutski oblik:

Premiks za izradu ljekovite hrane za životinje

Withdrawal period by route of administration:

U hranu za životinje:

• Chicken (chick)

- Meat and offal. 1 day

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

• Turkey

- Meat and offal. 1 day

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

• Cattle (for meat production)

- Meat and offal. no withdrawal period

Телета: Месо и вътрешни органи: Нула дни

Kod anatomsko-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QJ01FA90

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupno samo u [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Biovet AD

Marketing authorisation date:

20/02/2008

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Biovet J.S.C.

Odgovorno tijelo:

Bulgarian Agency For Food Safety

Broj autorizacije:

0022-2005-10.04.2013

Datum promjene statusa odobrenja:

9/04/2013

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Package Leaflet and Labelling

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093242>