

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

Autorizzato

- Tylosin tartrate

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

ZOOTYL 945 000 IU/g powder for use in drinking water for pigs, chickens and turkeys  
ZOOTYL 945 000 IU/g, κόνις για χορήγηση με πόσιμο νερό, για χοίρους, ορνίθια και ινδόρνιθες

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

tacchino

Pollo (gallina)

Pollo (pollo da carne)

Suino

### Via di somministrazione:

Uso orale

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in English

945000.00 international unit(s) / 1.00 grammo(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Polvere per soluzione orale

---

### **Tempo di attesa per via di somministrazione:**

#### **Uso orale:**

- 

#### **tacchino**

- carni e frattaglie. 1 giorno

- 

#### **Pollo (gallina)**

- uova. 0 giorno

- 

#### **Pollo (pollo da carne)**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- 

#### **Suino**

- carni e frattaglie. 0 giorno

---

### **Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ01FA90

---

### **Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

### **Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

### **Autorizzato in:**

Grecia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Zoopan Produtos Pecuarios S.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

25/06/2020

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Zoopan Produtos Pecuarios S.A.

---

**Autorità responsabile:**

National Organization For Medicines

---

**Numero di autorizzazione:**

66855/26-06-2020/K-0238501

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

25/06/2020

---

**Stato membro di riferimento:**

Portogallo

---

**Numero di procedura:**

PT/V/0129/001

---

**Stati membri interessati:**

Grecia Italia Malta Polonia Spagna

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.