

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

Awtorizzat

- Tylosin phosphate

Product identification

Isem tal-mediċina:

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

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

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [English](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#)

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

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)

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

[Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)

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

[Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu ta' mediċina mħallta ma' l-ikel

Product details

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forma farmaċewtika:

Ikel imħallat mal-mediċina għal-lest

Withdrawal period by route of administration:

Użu ta' mediċina mħallta ma' l-ikel:

- **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

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QJ01FA90

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Authorised in:

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Biovet AD

Marketing authorisation date:

20/02/2008

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Biovet J.S.C.

Awtorità responsabbli:

Bulgarian Agency For Food Safety

Numru tal-awtorizzazzjoni:

0022-2005-10.04.2013

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

9/04/2013

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

Documents

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Package Leaflet and Labelling

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

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