

File downloaded on 2026-07-10

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/pl/600000093245>

Tylovet forte water soluble granules for pigs

Dopuszczony

- Bromhexine hydrochloride
- Tylosin tartrate

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Tylovet forte water soluble granules for pigs

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie w wodzie do picia

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
8.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
200.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Postać farmaceutyczna:

Granulat do sporządzania zawiesiny doustnej

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie w wodzie do picia:

•

Pig

- Meat and offal. 3 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ01FA90

QR05CB02

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski
portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski
niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w bułgarski

Dostępne wyłącznie w bułgarski

Dostępne wyłącznie w bułgarski

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki
islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Biovet AD

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

2/02/2009

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Biovet AD

Organ odpowiedzialny:

Bulgarian Food Safety Authority

Numer pozwolenia:

0022-2235

Data zmiany statusu pozwolenia:

24/03/2014

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Package Leaflet and Labelling

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.