

# TYLOVET FORTE water-soluble granules for poultry

Dopuszczony

- Bromhexine hydrochloride
- Tylosin

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

TYLOVET FORTE water-soluble granules for poultry

### **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](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

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  
6.60 milligram(s) / 1.00 gram(s)

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

---

### Postać farmaceutyczna:

Granulat

---

### Okres karencji w zależności od drogi podania:

#### Podanie w wodzie do picia:

- 

#### **Chicken (broiler)**

- Meat and offal. 5 day

яйца -не се разрешава употребата при птици, чиито яйца са предназначени за консумация от хора

- 

#### **Turkey**

- Meat and offal. 5 day

яйца -не се разрешава употребата при птици, чиито яйца са предназначени за консумация от хора

---

### 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:**

29/10/2008

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Biovet AD

---

**Organ odpowiedzialny:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Numer pozwolenia:**

0022-2150

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

7/01/2014

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://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.