

Tylosintartrat „vitnirMED“ 200 mg/g Pulver zum Eingeben für Schweine, Hühner und Puten

Não
autorizado

- Tylosin tartrate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Tylosintartrat „vitnirMED“ 200 mg/g Pulver zum Eingeben für Schweine, Hühner und Puten

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
200.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pó oral

Intervalo de segurança por via de administração:

Via oral:

-

Turkey (hen)

- Meat and offal. 2 dia 75-100 mg Tylosin/kg KGW/Tag

-

Chicken

- Meat and offal. 1 dia 75-100 mg Tylosin/kg KGW/Tag

-

Pig

- Meat and offal. 1 dia 5-10 mg Tylosin/kg KGW/Tag

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01FA90

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Áustria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [alemão](#)

Disponível apenas em [alemão](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Vitnirmed GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

10/10/2005

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Chevita Tierarzneimittel GmbH

Autoridade responsável:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número da autorização:

8-00657

Data da alteração do estado de autorização:

1/12/2025

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

at-puar-600000083605-np-tyloesintaertraet-de.pdf