

TYLOVET 25% premix for medicated feed for chickens, turkeys, calves for fattening

Autorizado

- Tylosin phosphate

Product identification

Nome do medicamento:

ТИЛОВЕТ 25% премикс за медикаментозен фураж за пилета, пуйки, телета за угодяване

TYLOVET 25% premix for medicated feed for chickens, turkeys, calves for fattening

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Alimento medicamentoso sólido

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em English
250.00 milligram(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pré-mistura para alimento medicamentoso

Withdrawal period by route of administration:

Alimento medicamentoso sólido:

- **Chicken (chick)**

- Meat and offal. 1 dia

Яйца: Не се разрешава употребата при птици, чиито яйца са предназначени за човешка консумация

- **Turkey**

- Meat and offal. 1 dia

Яйца: Не се разрешава употребата при птици, чиито яйца са предназначени за човешка консумация

- **Cattle (calf)**

- Meat and offal. no withdrawal period

Телета: Месо и вътрешни органи: Нула дни

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QJ01FA90

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Bulgária

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Biovet AD

Marketing authorisation date:

20/02/2008

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Biovet J.S.C.

Autoridade responsável:

Bulgarian Agency For Food Safety

Número da autorização:

0022-2004-10.04.2013

Data de alteração do estado de autorização:

9/04/2013

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

Documents

Resumo das características do medicamento

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

Package Leaflet and Labelling

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093606>