

File downloaded on 2026-07-11

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000055324>

# TAILAN POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA O EN LECHE

Разрешен

- Tylosin tartrate

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

TAILAN POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA O EN LECHE

### Активно вещество:

Налично само в Английски

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

свиня  
кокошка носачка  
телета с неразвити предстомашия  
ремонтно пиле  
бройлер  
пуйки за разплод  
пуйка за угояване

### Начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене/мляко

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски  
1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### Фармацевтична форма:

Прах за прилагане във вода за пиене/мляко

---

### Карентен срок по начин на приложение:

#### Прилагане във вода за пиене/мляко:

- 

##### **свиня**

- Meat and offal. 1 day

- 

##### **кокошка носачка**

- Meat and offal. 0 day

- Eggs. 0 day

- 

##### **телета с неразвити предстомашия**

- Meat and offal. 21 day

- 

##### **ремонтно пиле**

- Meat and offal. 0 day

- Eggs. 0 day

- 

##### **бройлер**

- Meat and offal. 0 day

- Eggs. 0 day

- 

##### **пуйки за разплод**

- Meat and offal. 5 day

•

**пуйка за угояване**

- Meat and offal. 5 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QJ01FA90

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Наличен в:**

Spain

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Испански](#)

Налично само в [Испански](#)

Налично само в [Испански](#)

Налично само в [Испански](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Elanco GmbH

---

**Дата на разрешение за търговия:**

5/02/1964

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Elanco France S.A.S.

---

**Отговорен орган:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Номер на разрешението за търговия:**

2385 ESP

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

31/10/2011

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.