

Vanatyl 200 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Разрешен

- Tylosin tartrate

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

Vanatyl 200 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

говеда

куче

коза

овца

свиня

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

220.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Withdrawal period by route of administration:

Интрамускулно приложение:

• **говеда**

- Milk. 84 hour 5 - 10 mg Tylosin/kg KGW täglich über 3 Tage
- Meat and offal. 21 day 5 - 10 mg Tylosin/kg KGW täglich über 3 Tage

• **куче**

• **коза**

- Milk. 108 hour 10 mg Tylosin/kg KGW täglich über 3 Tage
- Meat and offal. 42 day 10 mg Tylosin/kg KGW täglich über 3 Tage

• **овца**

- Milk. 108 hour 10 mg Tylosin/kg KGW täglich über 3 Tage
- Meat and offal. 42 day 10 mg Tylosin/kg KGW täglich über 3 Tage

• **свиня**

- Meat and offal. 7 day 5-10 mg Tylosin/kg KGW täglich über 3 Tage

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01FA90

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [German](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [German](#)

Налично само на [German](#)

Налично само на [German](#)

Налично само на [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на лиценза за употреба:

Vana GmbH

Marketing authorisation date:

28/08/2000

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Vana GmbH

Отговорен орган:

Austrian Agency For Health And Food Safety Limited

Номер на лиценза:

8-00461

Дата на промяна в статуса на лиценза:

17/11/2015

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

Documents

Листовка

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

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000083573>