

# TYLAN 200 000 UI/ML SOLUTION INJECTABLE

Autoriseret

- Tylosin

## Produktidentifikation

**Lægemiddelnavn:**

TYLAN 200 000 UI/ML SOLUTION INJECTABLE

---

**Aktiv substans:**

Kun tilgængelig på [English](#)

---

**Dyreart:**

Kvæg

Svin

Får

Ged

---

**Administrationsvej:**

Intramuskulær anvendelse

Intravenøs anvendelse

---

## Produktoplysninger

**Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)

200000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lægemiddelform:**

Injektionsvæske, opløsning

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:****Intramuskulær anvendelse:**

- 

**Kvæg**

- Milk. 108 hour
- Meat and offal. 28 dag

- 

**Svin**

- Meat and offal. 16 dag

- 

**Får**

- Milk. 108 hour
- Meat and offal. 42 dag

- 

**Ged**

- Milk. 108 hour
- Meat and offal. 42 dag

**Intravenøs anvendelse:**

- 

**Kvæg**

- Milk. 108 hour
  - Meat and offal. 28 dag
- 

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QJ01FA90

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Elanco GmbH

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

15/12/1980

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Elanco France S.A.S.

---

**Ansvarlig myndighed:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

FR/V/0474355 6/1980

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

15/12/2010

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.