

TAILAN 1000 mg/g

Autoriseret

- Tylosin tartrate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

TAILAN 1000 mg/g

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Svin

Æglæggende høne

Kalv, præ-drøvtyggende

Kylling til opdræt

Slagtekylling

Avlskalkun

Slagtekalkun

Administrationsvej:

Anvendelse i drikkevand/mælk

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Pulver til anvendelse i drikkevand/mælk

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Anvendelse i drikkevand/mælk:**

-

Svin

- Meat and offal. 1 dag

-

Æglæggende høne

- Meat and offal. 0 dag

- Eggs. 0 dag

-

Kalv, præ-drøvtyggende

- Meat and offal. 21 dag

-

Kylling til opdræt

- Meat and offal. 0 dag

- Eggs. 0 dag

-

Slagtekylling

- Meat and offal. 0 dag

- Eggs. 0 dag

-

Avlskalkun

- Meat and offal. 5 dag

-

Slagtekalkun

- Meat and offal. 5 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](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Spain

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Elanco GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

5/02/1964

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Elanco France S.A.S.

Ansvarlig myndighed:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Markedsføringstilladelsesnummer:

2385 ESP

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

31/10/2011

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

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

Etikettering

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

Indlægsseddel

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