

TAILAN POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA O EN LECHE

Zugelassen

- Tylosin tartrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

TAILAN POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA O EN LECHE

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schwein

Legehenne

Kalb, noch nicht wiederkäuend

Küken, für Nachzucht

Huhn, zur Fleischproduktion

Truthuhn, zur Zucht

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [Norwegian](#)

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser/die Milch

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

-

Legehenne

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Eier. 0 Tag

-

Kalb, noch nicht wiederkäuend

- Fleisch und Innereien. 21 Tag

-

Küken, für Nachzucht

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Eier. 0 Tag

-

Huhn, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Eier. 0 Tag

-

Truthuhn, zur Zucht

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

•

Turkey (for meat production)

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01FA90

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Spanien

Verfügbar in:

Spanien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Elanco GmbH

Zulassungsdatum:

5/02/1964

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Elanco France S.A.S.

Zuständige Behörde:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Zulassungsnummer:

2385 ESP

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

31/10/2011

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.