

Tylan 200 mg/ml Injektionslösung zur intramuskulären Injektion für Rinder, Kälber und Schweine

Zugelassen

- Tylosin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Tylan 200 mg/ml Injektionslösung zur intramuskulären Injektion für Rinder, Kälber und Schweine

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind
Saugkalb
Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

•

Rind

- Milch. 5 Tag
- Fleisch und Innereien. 28 Tag

•

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 7 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:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID2) 250 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Durchstechflasche (Klarglas) mit 250 Milliliter, verschlossen mit Börde(k)appe (Aluminium) und Stopfen

(Chlorbutylkautschuk)

(ID1) 100 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Durchstechflasche (Klarglas) mit 100 Milliliter, verschlossen mit Bördelkappe (Aluminium) und Stopfen

(Chlorbutylkautschuk)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Elanco GmbH

Zulassungsdatum:

31/10/2001

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Elanco France S.A.S.

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

6162702.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

31/10/2001

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente