

# Tylosel-200 200 mg/ml Injektionslösung für Rinder und Schweine

Zugelassen

- Tylosin

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Tylosel-200 200 mg/ml Injektionslösung für Rinder 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**

- Fleisch und Innereien. 35 Tag

- Milch. 5 Tag

- 

**Saugkalb**

- Fleisch und Innereien. 35 Tag

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 16 Tag

---

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

QJ01FA90

---

**Abgaberegulung:**

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:**

(ID1) 1200 Milliliter: Umkarton (Pappe) mit 12 Durchstechflasche (Braunglas) mit jeweils 100 Milliliter

(ID2) 100 Milliliter: Umkarton (Pappe) mit 1 Durchstechflasche (Braunglas) mit 100 Milliliter

---

## 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:**

Selectavet Dr. Otto Fischer GmbH

---

### **Zulassungsdatum:**

11/05/2001

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

### **Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

### **Zulassungsnummer:**

6558268.00.00

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

11/05/2001

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente