

TYLAN SOLUBLE 100 %

Zugelassen

- Tylosin tartrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

TYLAN SOLUBLE 100 %

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Taube
Schwein
Saugkalb
Fasan
Perlhuhn
Ente
Huhn
Huhn, zur Fleischproduktion
Rind
Truthuhn
Wachtel

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

1010000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Einnehmen:

-

Taube

- Fleisch und Innereien. 1 Tag
- Eier. 0 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

-

Fasan

- Fleisch und Innereien. 1 Tag
- Eier. 0 Tag

-

Perlhuhn

- Fleisch und Innereien. 1 Tag
- Eier. 0 Tag

-

Ente

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

•

Huhn

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

- Eier. 0 Tag

•

Huhn, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

•

Rind

- Milch. no withdrawal period

Cf rubrique « 3.1 - Espèces cibles » (Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine).

•

Truthuhn

- Fleisch und Innereien. 3 Tag

•

Wachtel

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

- Eier. 0 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:

Frankreich

Verfügbar in:

Frankreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Elanco GmbH

Zulassungsdatum:

8/01/2008

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Elanco France S.A.S.

Zuständige Behörde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Zulassungsnummer:

FR/V/0489377 2/2008

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

8/01/2013

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.

Package Leaflet and Labelling

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