

Tylan Soluble 100 % 1000 mg/g Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser/die Milch

Zugelassen

- Tylosin tartrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Tylan Soluble 100 % 1000 mg/g Poeder voor toediening in het drinkwater/in de melk

Tylan Soluble 100 % 1000 mg/g Poudre pour administration dans le lait ou l'eau de
boisson

Tylan Soluble 100 % 1000 mg/g Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser/die Milch

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Huhn

Truthuhn

Saugkalb

Schwein

Saugkalb

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

1163.83 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser/die Milch

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Eingeben über das Trinkwasser:

-

Huhn

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

-

Truthuhn

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

-

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch:

-

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

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

QJ01FA90

Abgaberegellung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Belgien

Verfügbar in:

Belgien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Elanco GmbH

Zulassungsdatum:

21/11/1980

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Elanco France S.A.S.

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

13/04/2021

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.

Packungsbeilage

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/08/2025

[Herunterladen](#)

Etikettierung

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/08/2025

[Herunterladen](#)