

# Vanatyl 200 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Εγκεκριμένο

- Tylosin tartrate

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

Vanatyl 200 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Σκύλος

Αίγα

Πρόβατο

Χοίρος

### Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

220.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

## Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

---

## Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

### Ενδομυϊκή χρήση:

•

#### Βοοειδή

- Meat and offal. 21 Ημέρα 5 - 10 mg Tylosin/kg KGW täglich über 3 Tage

- Γάλα. 84 Ώρα 5 - 10 mg Tylosin/kg KGW täglich über 3 Tage

•

#### Αίγα

- Meat and offal. 42 Ημέρα 10 mg Tylosin/kg KGW täglich über 3 Tage

- Γάλα. 108 Ώρα 10 mg Tylosin/kg KGW täglich über 3 Tage

•

#### Πρόβατο

- Meat and offal. 42 Ημέρα 10 mg Tylosin/kg KGW täglich über 3 Tage

- Γάλα. 108 Ώρα 10 mg Tylosin/kg KGW täglich über 3 Tage

•

#### Χοίρος

- Meat and offal. 7 Ημέρα 5-10 mg Tylosin/kg KGW täglich über 3 Tage

---

## Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QJ01FA90

---

## Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

## Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Vana Ges.m.b.H.

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

28/08/2000

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Vana Ges.m.b.H.

---

**Αρμόδια αρχή:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Αριθμός έγκρισης:**

8-00461

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

28/08/2000

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.