

# Vanatyl 1 g/g, Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser für Tiere

Ανασταλεί

- Tylosin tartrate

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Ονομασία φαρμάκου:

Vanatyl 1 g/g, Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser für Tiere

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά Ισπανικά Δανέζικα Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Ουγγρικά Ολλανδικά Ρουμανικά Φινλανδικά Σουηδικά Norwegian

Κοτόπουλο

Χοίρος

### Οδός χορήγησης:

Από στόματος χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
1.00 gram(s) / 1.00 gram(s)

---

### **Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Πόσιμη κόνις

---

### **Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

#### **Από στόματος χρήση:**

- 

##### **Turkey (hen)**

- Meat and offal. 5 Ημέρα 75-100 mg Tylosin/kg KGW/Tag über 3 bis 5 Tage

- 

##### **Κοτόπουλο**

- Meat and offal. 5 Ημέρα 75-100 mg Tylosin/kg KGW/Tag über 3 bis 5 Tage

- 

##### **Χοίρος**

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

---

### **Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QJ01FA90

---

### **Νομικό καθεστώς προμηθείας:**

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

---

### **Καθεστώς έγκρισης:**

Ανασταλεί

---

### **Εγκεκριμένο σε:**

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

---

### **Περιγραφή συσκευασίας:**

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 Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

---

### Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Vana Ges.m.b.H.

---

### Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

17/09/2001

---

### Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Vana Ges.m.b.H.

---

### Αρμόδια αρχή:

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

### Αριθμός έγκρισης:

8-00506

---

### Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

17/09/2001

---

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.