

TAILAN POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA O EN LECHE

Autorizado

- Tylosin tartrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

TAILAN POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA O EN LECHE

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Gallinas ponedoras

Terneros prerrumiantes

Pollos de reposición

Pollos de engorde

Pavos reproductores

Pavos de engorde

Vía de administración:

Administración en agua de bebida o en leche

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English
1000.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo para administración en agua de bebida o en leche

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida o en leche:

-

Porcino

- Meat and offal. 1 Día

-

Gallinas ponedoras

- Meat and offal. 0 Día

- Eggs. 0 Día

-

Terneros prerrumiantes

- Meat and offal. 21 Día

-

Pollos de reposición

- Meat and offal. 0 Día

- Eggs. 0 Día

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. 0 Día

- Eggs. 0 Día

-

Pavos reproductores

- Meat and offal. 5 Día

-

Pavos de engorde

- Meat and offal. 5 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01FA90

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

Disponible en:

España

Descripción del formato:

Frasco de 100 g

Frasco con 1 bolsa de 500 g

Bolsa de 1 kg

Bidón con 1 bolsa de 5 kg

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Elanco GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

5/02/1964

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Elanco France S.A.S.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

2385 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

31/10/2011

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Etiquetado

Prospecto