

Vanatyl 200 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Autorizado

- Tylosin tartrate

Product identification

Nombre del medicamento:

Vanatyl 200 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Perros

Caprino

Ovino

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

220.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía intramuscular:

• **Bovino**

- Meat and offal. 21 Día 5 - 10 mg Tylosin/kg KGW täglich über 3 Tage
- Milk. 84 Hora(s) 5 - 10 mg Tylosin/kg KGW täglich über 3 Tage

• **Perros**

• **Caprino**

- Meat and offal. 42 Día 10 mg Tylosin/kg KGW täglich über 3 Tage
- Milk. 108 Hora(s) 10 mg Tylosin/kg KGW täglich über 3 Tage

• **Ovino**

- Meat and offal. 42 Día 10 mg Tylosin/kg KGW täglich über 3 Tage
- Milk. 108 Hora(s) 10 mg Tylosin/kg KGW täglich über 3 Tage

• **Porcino**

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

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QJ01FA90

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Austria

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Vana Ges.m.b.H.

Marketing authorisation date:

28/08/2000

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Vana GmbH

Autoridad responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número de autorización:

8-00461

Fecha del cambio de estado de la autorización:

28/08/2000

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000083573>