

File downloaded on 2026-02-25

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/fi/600000106183>

TYLOSIN/ANAFASIS 200MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Myönnetty

- Tylosin tartrate

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

TYLOSIN/ANAFASIS 200MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Lammas

Sika

Koira

Kissa

Antoreitti:

Lihakseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

Varoaika antoreiteittäin:**Lihakseen:**

-

Nauta

- Meat and offal. 21 day

- Milk. 5 day

-

Lammas

- Meat and offal. 42 day

- Milk. 108 hour

-

Sika

- Meat and offal. 21 day

-

Koira

- Not applicable. no withdrawal period

-

Kissa

- Not applicable. no withdrawal period

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QJ01FA90

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Greek](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Portuguese](#)

Myyntiluvan haltija:

Anafasis Limited

Myyntiluvan myöntämispäivä:

1/06/1993

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Uplab Pharmaceutical Company Ltd.

Vastaava viranomainen:

National Organization For Medicines

Myyntilupanumero:

55111/15-06-2021/K-0083801

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

14/06/2021

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet