

# TAILAN POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA O EN LECHE

Autorisé

- Tylosin tartrate

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

TAILAN POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA O EN LECHE

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Porc

Poulet (poule pondeuse)

Bovin (pré-ruminant)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Anglais](#) [Latvian](#)

[Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Icelandic](#)

Poulet (poulet de chair)

Dinde (pour la reproduction)

Dinde (pour la production de viande)

### Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson/ le lait

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Poudre pour administration dans l'eau de boisson/ le lait

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Administration dans l'eau de boisson/ le lait:**

- 

#### **Porc**

- Viande et abats. 1 day

- 

#### **Poulet (poule pondeuse**

- Viande et abats. 0 day

- Œufs. 0 day

- 

#### **Bovin (pré-ruminant)**

- Viande et abats. 21 day

- 

#### **Chicken (chick, for replacement)**

- Viande et abats. 0 day

- Œufs. 0 day

- 

#### **Poulet (poulet de chair)**

- Viande et abats. 0 day

- Œufs. 0 day

- 

#### **Dinde (pour la reproduction)**

- Viande et abats. 5 day

•

**Dinde (pour la production de viande)**

- Viande et abats. 5 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ01FA90

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Espagne

---

**Disponible en:**

Espagne

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Elanco GmbH

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

5/02/1964

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Elanco France S.A.S.

---

**Autorité responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numéro de l'autorisation:**

2385 ESP

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

31/10/2011

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

## Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.