

File downloaded on 2026-05-21

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hu/600000055324>

TAILAN 1000 mg/g

Engedélyezett

- Tylosin tartrate

Termék azonosítása

Készítmény neve:

TAILAN 1000 mg/g

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

sertés

tojótyúk

kifejlett bendőflórával még nem rendelkező borjú

tenyészbarmfi

broiler

tenyészpulyka

húshasznosítású pulyka

Alkalmazás módja:

Ivóvízbe/tejbe keverve

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Gyógyszerforma:

Csak itt érhető el [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Ivóvízbe/tejbe keverve:

•

sertés

- Meat and offal. 1 day

•

tojótyúk

- Meat and offal. 0 day

- Eggs. 0 day

•

kifejlett bendőflórával még nem rendelkező borjú

- Meat and offal. 21 day

•

tenyészbarmfi

- Meat and offal. 0 day

- Eggs. 0 day

•

broiler

- Meat and offal. 0 day

- Eggs. 0 day

•

tenyészpulyka

- Meat and offal. 5 day

•

húshasznosítású pulyka

- Meat and offal. 5 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01FA90

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Spain

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Spanish](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Elanco GmbH

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

5/02/1964

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Elanco France S.A.S

Felelős hatóság:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Engedély száma:

2385 ESP

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

31/10/2011

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.