

File downloaded on 2026-06-30

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000035545>

TYLAN 200 000 UI/ML SOLUTION INJECTABLE

Heimilað

- Tylosin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

TYLAN 200 000 UI/ML SOLUTION INJECTABLE

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Svín

Sauðkind

Geit

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

200000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í vöðva:**

-

Nautgripir

- Mjólk. 108 klukkustundir
- Kjöt og innmatur. 28 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 16 dagar

-

Sauðkind

- Mjólk. 108 klukkustundir
- Kjöt og innmatur. 42 dagar

-

Geit

- Mjólk. 108 klukkustundir
- Kjöt og innmatur. 42 dagar

Til notkunar í bláæð:

-

Nautgripir

- Mjólk. 108 klukkustundir
 - Kjöt og innmatur. 28 dagar
-

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01FA90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Frakkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í franska

Aðeins fánlegt í franska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska franska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Elanco GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

15/12/1980

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Elanco France S.A.S.

Ábyrgt yfirvald:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Markaðsleyfisnúmer:

FR/V/0474355 6/1980

Dagsetning á breytingu stöðu:

15/12/2010

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.