

TAILAN 1000 mg/g

Viðurkennt

- Tylosin tartrate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

TAILAN 1000 mg/g

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Svín

Hænsn (varphæna)

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Hænsn (ungi, staðgengill)

Hænsn (holdakjúklingur)

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Leið stjórnslu:

Til notkunar í drykkjarvatn/mjólk

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Duft til notkunar í drykkjarvatn/mjólk

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í drykkjarvatn/mjólk:

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

-

Hænsn (varphæna)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Eggs. 0 dagar

-

Cattle (pre-ruminant)

- Kjöt og innmatur. 21 dagar

-

Hænsn (ungi, staðgengill)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Eggs. 0 dagar

-

Hænsn (holdakjúklingur)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Eggs. 0 dagar

-

Turkey (for reproduction)

- Kjöt og innmatur. 5 dagar

-

Turkey (for meat production)

- Kjöt og innmatur. 5 dagar

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

QJ01FA90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Spánn

Fáanlegt í:

Spánn

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [Spanish](#)

Aðeins fáanlegt í [Spanish](#)

Aðeins fáanlegt í [Spanish](#)

Aðeins fáanlegt í [Spanish](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Elanco GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

5/02/1964

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Elanco France S.A.S.

Ábyrgt yfirvald:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Markaðsleyfisnúmer:

2385 ESP

Dagsetning á breytingu stöðu:

31/10/2011

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Áletranir

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

Fylgiseðill

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

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