

File downloaded on 2026-04-13

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/is/600000093605>

# Tylosin 50% WSP

Heimilað

- Tylosin tartrate

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

Tylosin 50% WSP

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Svín

Hænsn (holdakjúklingur)

Kalkúni

Hænsn (ungi, staðgengill)

### Leið stjórnýslu:

Til notkunar í drykkjarvatn

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

500000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

### Lyfjaform:

Duft til notkunar í drykkjarvatn

## **Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**

### **Til notkunar í drykkjarvatn:**

- 

#### **Svín**

- Kjöt og innmatur. 6 dagar

- 

#### **Hænsn (holdakjúklingur)**

- Kjöt og innmatur. 4 dagar

Не се разрешава употребата при птици, чиито яйца са предназначени за човешка консумация. Не се прилага в рамките на една седмица от началото на яйценосенето

- 

#### **Kalkúni**

- Kjöt og innmatur. 6 dagar

Не се разрешава употребата при птици, чиито яйца са предназначени за човешка консумация

- 

#### **Hænsn (ungi, staðgengill)**

- Kjöt og innmatur. 6 dagar

Не се разрешава употребата при птици, чиито яйца са предназначени за човешка консумация. Не се прилага в рамките на една седмица от началото на яйценосенето

---

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

QJ01FA90

---

## **Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

## **Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Búlgaríá

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fánlegt í [Bulgarian](#)

Aðeins fánlegt í [Bulgarian](#)

Aðeins fánlegt í [Bulgarian](#)

Aðeins fánlegt í [Bulgarian](#)

Aðeins fánlegt í [Bulgarian](#)

Aðeins fánlegt í [Bulgarian](#)

Aðeins fánlegt í [Bulgarian](#)

Aðeins fánlegt í [Bulgarian](#)

Aðeins fánlegt í [Bulgarian](#)

Aðeins fánlegt í [Bulgarian](#)

Aðeins fánlegt í [Bulgarian](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Zavet AD

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

21/05/2003

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Zavet AD

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

0022-2161/17.01.2014

---

## Dagsetning á breytingu stöðu:

16/01/2014

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://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.

Package Leaflet and Labelling

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