

File downloaded on 2026-05-18

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000086535>

Tylan Soluble 100 % 1000 mg/g Poeder voor toediening in het drinkwater/in de melk

Non
autorizzato

- Tylosin tartrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Tylan Soluble 100 % 1000 mg/g Poeder voor toediening in het drinkwater/in de melk

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vitello)

polli

tacchino

Bovini (vitello)

Suino

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere/latte

Somministrazione in acqua da bere

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1163.83 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere per somministrazione in acqua da bere/latte

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere/latte:

-

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 0 giorno

Somministrazione in acqua da bere:

-

polli

- carni e frattaglie. 1 giorno

- uova. 0 giorno

-

tacchino

- carni e frattaglie. 1 giorno

- uova. 0 giorno

-

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 1 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01FA90

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Autorizzato in:

Belgio

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Elanco GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

21/11/1980

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Elanco France S.A.S.

Autorità responsabile:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

3/02/2026

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.