

File downloaded on 2026-07-03

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

TYLAN 200 000 UI/ML SOLUTION INJECTABLE

Registruotas

- Tylosin

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

TYLAN 200 000 UI/ML SOLUTION INJECTABLE

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Kiaulė

Avis

Ožka

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Leisti į veną

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

200000.00 tarptautiniai vienetai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**Leisti į raumenis:**

-

Galvijai

- Pienas. 108 valandos
- Skerdiena ir subproduktai. 28 d.

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 16 d.

-

Avis

- Pienas. 108 valandos
- Skerdiena ir subproduktai. 42 d.

-

Ožka

- Pienas. 108 valandos
- Skerdiena ir subproduktai. 42 d.

Leisti į veną:

-

Galvijai

- Pienas. 108 valandos
 - Skerdiena ir subproduktai. 28 d.
-

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QJ01FA90

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Prancūzų](#)

Pateikiama tik [Prancūzų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Elanco GmbH

Rinkodaros leidimo data:

15/12/1980

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Elanco France S.A.S.

Atsakinga institucija:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Registracijos numeris:

FR/V/0474355 6/1980

Registracijos statuso pasikeitimo data:

15/12/2010

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.