

Vanatyl 200 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Igaliotas

- Tylosin tartrate

Product identification

Vaisto pavadinimas:

Vanatyl 200 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Šuo

Ožka

Avis

Kiaulė

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)

220.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Withdrawal period by route of administration:

Leisti į raumenis:

• **Galvijai**

- Milk. 84 hour 5 - 10 mg Tylosin/kg KGW täglich über 3 Tage
- Meat and offal. 21 day 5 - 10 mg Tylosin/kg KGW täglich über 3 Tage

• **Šuo**

• **Ožka**

- Milk. 108 hour 10 mg Tylosin/kg KGW täglich über 3 Tage
- Meat and offal. 42 day 10 mg Tylosin/kg KGW täglich über 3 Tage

• **Avis**

- Milk. 108 hour 10 mg Tylosin/kg KGW täglich über 3 Tage
- Meat and offal. 42 day 10 mg Tylosin/kg KGW täglich über 3 Tage

• **Kiaulė**

- Meat and offal. 7 day 5-10 mg Tylosin/kg KGW täglich über 3 Tage

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

QJ01FA90

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik [German](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [German](#)

Pateikiama tik [German](#)

Pateikiama tik [German](#)

Pateikiama tik [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Vana GmbH

Marketing authorisation date:

28/08/2000

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Vana GmbH

Atsakinga institucija:

Austrian Agency For Health And Food Safety Limited

Registracijos pažymėjimo numeris:

8-00461

Registracijos statuso pasikeitimo data:

17/11/2015

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

Documents

Pakuotės lapelis

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

Preparato charakteristikų santrauka

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

Ženklimas

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000083573>