

TAILAN 1000 mg/g

Atļautas

- Tylosin tartrate

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

TAILAN 1000 mg/g

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Cūka

Vista (dējējvista)

Liellops (teļš pirms atgreimošanas funkcijas sākšanās)

Cāļi (nomaiņas cāļi)

Vista (broileris)

Tītars (vaislas tītars)

Tītars (gaļas ieguvei)

Lietošanas veids:

lietošanai ar dzeramo ūdeni/ pienu

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

1000.00 miligrams(i) / 1.00 grams(i)

Farmaceutiskā forma:

Pulveris lietošanai ar dzeramo ūdeni/pienu

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:**lietošanai ar dzeramo ūdeni/ pienu:**

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 1 diena

-

Vista (dējējvista)

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

- Olas. 0 diena

-

Liellops (teļš pirms atgreimošanas funkcijas sākšanās)

- Gaļa un blakusprodukti. 21 diena

-

Cāļi (nomaiņas cāļi)

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

- Olas. 0 diena

-

Vista (broileris)

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

- Olas. 0 diena

-

Tītars (vaislas tītars)

- Gaļa un blakusprodukti. 5 diena

-

Tītars (gaļas ieguvei)

- Gaļa un blakusprodukti. 5 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QJ01FA90

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pieejams:

Spain

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Spanish](#)

Pieejamas tikai [Spanish](#)

Pieejamas tikai [Spanish](#)

Pieejamas tikai [Spanish](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pilns pieteikums - zināmai aktīvai vielai (Direktīvas 2001/82/EC 12.(3) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Elanco GmbH

Tirdzniecības atļaujas datums:

5/02/1964

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Elanco France S.A.S.

Atbildīgā iestāde:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Atļaujas numurs:

2385 ESP

Atļaujas statusa maiņas datums:

31/10/2011

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Marķējuma teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.