

# Tylo-Kel 750 mg/g Proszek do sporządzania roztworu doustnego

Ima dovoljenje  
za promet

- Tylosin tartrate

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

Tylo-Kel 750 mg/g Proszek do sporządzania roztworu doustnego

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Pot uporabe:

Dajanje v vodo za pitje

## Podatki o zdravilu

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

750.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### Farmacevtska oblika:

Prašek za peroralno raztopino

---

### Karenca glede na pot uporabe:

#### Dajanje v vodo za pitje:

- 

#### Pig

- Meat and offal. 3 day

- 

#### Chicken (hen)

- Meat and offal. 1 day

---

### Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QJ01FA90

---

### Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

### Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

---

### Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Polish](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

10/08/2006

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Pristojni organ:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

1667

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

10/08/2006

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini  
obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.