

# Tylan vet. 200 mg/ml injekcioneste, liuos

Ima dovoljenje za  
promet

- Tylosin

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

Tylan vet. 200 mg/ml injekcioneste, liuos

### 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](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

tele

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

### Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

## Podatki o zdravilu

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v English

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Farmacevtska oblika:

Raztopina za injiciranje

---

### Karenca glede na pot uporabe:

#### intramuskularna uporaba:

- 

#### Cat

- Not applicable. no withdrawal period no period

- 

#### Dog

- Not applicable. no withdrawal period no period

- 

#### tele

- Meat and offal. 35 day

- 

#### Pig

- Meat and offal. 16 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 [Finnish](#)

---

## 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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Elanco GmbH

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

30/08/1983

---

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

Elanco France S.A.S.

---

**Pristojni organ:**

Finnish Medicines Agency

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

8554

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

30/08/1983

---

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). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

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