

File downloaded on 2026-04-30

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sv/600000053439>

# RESETYL prášok na perorálny roztok

Godkänd

- Tylosin tartrate

## Produktens identitetsbeteckning

**Läkemedlets namn:**

RESETYL prášok na perorálny roztok

---

**Aktiv substans:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

**Djurslag:**

Tamhöns

Kalkon

Svin

Nöt (kalv)

---

**Administreringsväg:**

Användning i dricksvatten

---

## Ytterligare information om produkten

**Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
1100.00 gram(s) / 1100.00 gram(s)

---

**Läkemedelsform:**

Pulver för användning i dricksvatten

---

**Karenstid per administreringsväg:****Användning i dricksvatten:**

- 

**Tamhöns**

- Meat and offal. 1 dygn

- Eggs. 0 dygn

Eggs: It is not registered for use in laying hens producing eggs for human consumption.

- 

**Kalkon**

- Meat and offal. 5 dygn

- 

**Nöt (kalv)**

- Meat and offal. 10 dygn

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QJ01FA90

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Slovakien

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på slovakiska

Finns tillgänglig endast på slovakiska

Finns tillgänglig endast på slovakiska

Finns tillgänglig endast på slovakiska

Finns tillgänglig endast på [slovakiska](#)

Finns tillgänglig endast på [slovakiska](#)

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Pharmagal spol. s r.o.

---

**Godkännandedatum:**

14/04/2010

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Pharmagal spol. s r.o.

---

**Ansvarig myndighet:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Godkännandenummer:**

96/014/10-S

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

29/11/2022

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.