

File downloaded on 2026-07-08

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sv/600000054730>

# TILOSINA 100 mg/g GANADEXIL POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

Ej  
godkänd

- Tylosin tartrate

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

TILOSINA 100 mg/g GANADEXIL POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Svin

Kalkon

Tamhöns

### Administreringsväg:

Användning i dricksvatten

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

**Läkemedelsform:**

Pulver för användning i dricksvatten

---

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

- 

**Svin**

- Meat and offal. 21 dygn

- 

**Kalkon**

- Meat and offal. 5 dygn

- Eggs. no withdrawal period

Huevos: Su uso no está autorizado en aves cuyos huevos se utilizan para el consumo humano

- 

**Tamhöns**

- Meat and offal. 5 dygn

- Eggs. no withdrawal period

Huevos: Su uso no está autorizado en aves cuyos huevos se utilizan para el consumo humano

---

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

QJ01FA90

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Övergiven

---

**Godkänd i:**

Spanien

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på spanska

---

## 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:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Godkännandedatum:**

28/05/1992

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Ansvarig myndighet:**

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

---

**Godkännandenummer:**

423 ESP

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

17/10/2024

---

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

## Dokumenter

Bipacksedel

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

### Produktresumé

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

### Märkningstext

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