

TAILAN POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA O EN LECHE

Godkänd

- Tylosin tartrate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

TAILAN POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA O EN LECHE

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Svin

Tamhöns (värphöns)

Nöt (ännu ej idisslande kalv)

Finns tillgänglig endast på [bulgariska](#) [spanska](#) [danska](#) [tyska](#) [engelska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [ungerska](#) [rumänska](#) [isländska](#)

Tamhöns (slaktkyckling)

Kalkon (avelskalkon)

Kalkon (för köttproduktion)

Administreringsväg:

Användning i dricksvatten/mjolk

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Läkemedelsform:

Pulver för användning i dricksvatten/mjölk

Karenstid per administreringsväg:

Användning i dricksvatten/mjölk:

-

Svin

- Meat and offal. 1 dygn

-

Tamhöns (värphöns)

- Meat and offal. 0 dygn

- Eggs. 0 dygn

-

Nöt (ännu ej idisslande kalv)

- Meat and offal. 21 dygn

-

Chicken (chick, for replacement)

- Meat and offal. 0 dygn

- Eggs. 0 dygn

-

Tamhöns (slaktkyckling)

- Meat and offal. 0 dygn

- Eggs. 0 dygn

-

Kalkon (avelskalkon)

- Meat and offal. 5 dygn

-

Kalkon (för köttproduktion)

- Meat and offal. 5 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01FA90

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Spanien

Tillgänglig i:

Spanien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på spanska

Finns tillgänglig endast på spanska

Finns tillgänglig endast på spanska

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:

Elanco GmbH

Godkännandedatum:

5/02/1964

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Elanco France S.A.S

Ansvarig myndighet:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Godkännandenummer:

2385 ESP

Datum för ändring av godkännandestatus:

31/10/2011

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

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.

Bipacksedel

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