

File downloaded on 2025-12-31

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sv/600000106183>

# TYLOSIN/ANAFASIS 200MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Godkänd

- Tylosin tartrate

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

TYLOSIN/ANAFASIS 200MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Nöt

Får

Svin

Hund

Katt

### Administreringsväg:

Intramuskulär användning

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, lösning

---

**Karenstid per administreringsväg:****Intramuskulär användning:**

- 

**Nöt**

- Meat and offal. 21 dygn
- Milk. 5 dygn

- 

**Får**

- Meat and offal. 42 dygn
- Milk. 108 timme

- 

**Svin**

- Meat and offal. 21 dygn

- 

**Hund**

- Not applicable. no withdrawal period

- 

**Katt**

- Not applicable. no withdrawal period
- 

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

QJ01FA90

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Grekland

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på grekiska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska portugisiska

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Anafasis Limited

---

**Godkännandedatum:**

1/06/1993

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Uplab Pharmaceutical Company Ltd.

---

**Ansvarig myndighet:**

National Organization For Medicines

---

**Godkännandenummer:**

55111/15-06-2021/K-0083801

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

14/06/2021

---

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