

File downloaded on 2026-06-04

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/de/600000084768>

TYLMASIN

Zugelassen

- Tylosin tartrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

TYLMASIN

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Truthuhn

Schwein

Saugkalb

Hausgeflügel

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

100000000.00 international unit(s) / 1.00 Weithalsgefäß

Darreichungsform:

Granulat zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:
zum Einnehmen:**

•

Truthuhn

- Fleisch und Innereien. 3 Tag

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 10 Tag

•

Hausgeflügel

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

- Eier. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01FA90

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Frankreich

Verfügbar in:

Frankreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in französisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

HuVepharma

Zulassungsdatum:

13/11/2012

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Biovet AD

Zuständige Behörde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Zulassungsnummer:

FR/V/1395535 7/2012

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

13/11/2017

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Package Leaflet and Labelling

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

fr-puar-600000084768-np-rpe_82-fr.pdf