

# TYLUCYL 200 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS

Zugelassen

- Tylosin

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

TYLUCYL 200 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS

Tylucyl 200 mg/m ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή και χοίρους

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Rind

Schwein

### Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

200000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**intramuskuläre Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 28 Tag
- Milch. 108 Stunde

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 16 Tag

**intravenöse Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 28 Tag
- Milch. 108 Stunde

---

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

QJ01FA90

---

**Abgaberegulierung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Zypern

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

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:**

Vetoquinol S.A.

---

### **Zulassungsdatum:**

15/10/2017

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Vetoquinol S.A.

---

### **Zuständige Behörde:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

### **Zulassungsnummer:**

CY00538V

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

13/01/2021

---

### **Referenzmitgliedstaat:**

Frankreich

---

### **Verfahrensnummer:**

FR/V/0289/001

---

### **Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Kroatien Zypern Tschechische Republik Dänemark Estland  
Deutschland Griechenland Ungarn Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg  
Malta Niederlande Polen Portugal Rumänien Slowakei Slowenien Spanien

Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Combined File of all Documents

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