

# TYLMASIN 250.000 UI/g PREMEZCLA MEDICAMENTOSA PARA PORCINO Y POLLOS

Autorizado

- Tylosin phosphate

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

TYLMASIN 250 mg/g premix for medicated feeding stuff

TYLMASIN 250.000 UI/g PREMEZCLA MEDICAMENTOSA PARA PORCINO Y POLLOS

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Porcino

Pollos

### Vía de administración:

Administración en el alimento

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

250000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Gramo(s)

### Forma farmacéutica:

Premezcla medicamentosa

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Administración en el alimento:**

•

**Porcino**

- Meat and offal. 0 Día

•

**Pollos**

- Meat and offal. 0 Día

- Eggs. 0 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QJ01FA90

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

España

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Biovet AD

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

4/12/2015

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Biovet AD

---

**Autoridad responsable:**

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

---

**Número de autorización:**

3343 ESP

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

25/12/2021

---

**Estado miembro de referencia:**

España

---

**Número de procedimiento:**

ES/V/0225/001

---

**Estados miembros afectados:**

Italia Portugal

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Español (PDF)

Published on: 17/03/2023

[Descargar](#)

Prospecto

Español (PDF)

Published on: 17/03/2023

[Descargar](#)

Etiquetado

Español (PDF)

Published on: 17/03/2023

[Descargar](#)

eu-PUAR-tylmasin-250-mg-g-premix-for-medicated-feeding-stuff-en.pdf

es-puar-tylmasin-250-mg-g-premix-for-medicated-feeding-stuff-es.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038163>