

File downloaded on 2026-04-28

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000040422>

# TYLMASIN 200 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, SHEEP, GOATS AND PIGS

Autorizado

- Tylosin

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

TYLMASIN 200 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, SHEEP, GOATS AND PIGS

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Bovino  
Porcino  
Ovino  
Caprino

### **Vía de administración:**

Vía intramuscular  
Vía intravenosa

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

200000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

---

### Forma farmacéutica:

Solución inyectable

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### Vía intramuscular:

- 

##### **Bovino**

- Meat and offal. 28 Día

- Milk. 108 Hora(s)

- 

##### **Porcino**

- Meat and offal. 16 Día

- 

##### **Ovino**

- Meat and offal. 42 Día

- Milk. 108 Hora(s)

- 

##### **Caprino**

- Meat and offal. 42 Día

- Milk. 108 Hora(s)

#### Vía intravenosa:

- 

##### **Bovino**

- Meat and offal. 28 Día

- Milk. 108 Hora(s)

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**  
QJ01FA90

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Polonia

---

**Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en [French](#)

Disponibile únicamente en [French](#)

Disponibile únicamente en [French](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

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

---

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

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Biovet AD

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

3/10/2014

---

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

Biovet AD

---

**Autoridad responsable:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Número de autorización:**

2393

---

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

3/10/2014

---

**Estado miembro de referencia:**

Francia

---

**Número de procedimiento:**

FR/V/0240/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bulgaria Dinamarca Alemania Grecia Hungría Irlanda Italia Polonia  
Portugal Rumania; Rumanía España

---

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

## Documentos

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

eu-puar-frv0240001-mr-rpe\_101-en.pdf