

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:

Francia

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

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:

1/02/2013

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Biovet AD

Autoridad responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número de autorización:

FR/V/4934205 7/2013

Fecha de modificación del estado de la autorización:

14/11/2017

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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.

Package Leaflet and Labelling

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

eu-puar-frv0240001-mr-rpe_101-en.pdf