

TYLOVIL 100 %

Autorizado

- Tylosin tartrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

TYLOVIL 100 %

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Pavos

Porcino

Pollos

Vía de administración:

Administración en agua de bebida o en leche

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Gramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Granulado para administración en agua de bebida

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida o en leche:

-

Bovino

- Meat and offal. 12 Día
- Milk. no withdrawal period

La spécialité n'est pas destinée aux femelles laitières productrices de lait de consommation.

Administración en agua de bebida:

-

Pavos

- Meat and offal. 2 Día
- Eggs. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 1 Día

-

Pollos

- Meat and offal. 1 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](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Francia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

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:

Dopharma France S.A.S.

Fecha de autorización de comercialización:

13/12/2021

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Dopharma B.V.

Autoridad responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número de autorización:

FR/V/6115509 1/2021

Fecha de modificación del estado de la autorización:

13/12/2021

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 (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

fr-puar-600000040686-np-rpe664-fr.pdf