

File downloaded on 2026-07-06

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/es/600000084768>

TYLMASIN

Autorizado

- Tylosin tartrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

TYLMASIN

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pavos

Porcino

Terneros

Aves de corral

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

100000000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Tarro

Forma farmacéutica:

Granulado para solución oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Pavos

- Meat and offal. 3 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

-

Ternereros

- Meat and offal. 10 Día

-

Aves de corral

- 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

Disponible en:

Francia

Descripción del formato:

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:

HuVepharma

Fecha de autorización de comercialización:

13/11/2012

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/1395535 7/2012

Fecha de modificación del estado de la autorización:

13/11/2017

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.

Package Leaflet and Labelling

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

fr-puar-600000084768-np-rpe_82-fr.pdf