

TYLUCYL 200 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS

Autorizado

- Tylosin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

TYLUCYL 200 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS

TYLUCYL 200 mg/ml soluzione iniettabile per bovini e suini

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Bovino

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:**

-

Porcino

- Meat and offal. 16 Día

Vía intravenosa:

-

Bovino

- Meat and offal. 28 Día

- Milk. 108 Hora(s)

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:

Italia

Descripción del formato:

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:

Vetoquinol Italia S.r.l.

Fecha de autorización de comercialización:

11/04/2016

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Vetoquinol S.A.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

104872

Fecha de modificación del estado de la autorización:

11/04/2016

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0289/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Croacia Chipre República Checa Dinamarca Estonia
Alemania Grecia Hungría Irlanda Italia Letonia Lituania Luxemburgo Malta
Países Bajos Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia
España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000030166>