

File downloaded on 2026-05-26

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000040418>

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

Volitatud

- Tylosin

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

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

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

veis

sig

lammas

kits

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Intravenoosne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) English

200000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstelahus

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Intramuskulaarne:

-

veis

- liha ja söödavad koed. 28 day
- piim. 108 hour

-

sig

- liha ja söödavad koed. 16 day

-

lammas

- liha ja söödavad koed. 42 day
- piim. 108 hour

-

kits

- liha ja söödavad koed. 42 day
- piim. 108 hour

Intravenoosne:

-

veis

- liha ja söödavad koed. 28 day
 - piim. 108 hour
-

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni

(ATCvet) kood:

QJ01FA90

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Prantsusmaa

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Biovet AD

Müügiloa kuupäev:

1/02/2013

Partii vabastamise tootmiskohad:

Biovet AD

Vastutav asutus:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Müügiloa number:

FR/V/4934205 7/2013

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

14/11/2017

Viiteliikmesriik:

Prantsusmaa

Müügiloamenetluse number:

FR/V/0240/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Bulgaaria Taani Saksamaa Kreeka Ungari Iirimaa Itaalia Poola
Portugal Rumeenia Hispaania

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Package Leaflet and Labelling

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

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