

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

Autorisé

- Tylosin

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovins

Porc

Mouton

Chèvre

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais

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

---

### **Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie intramusculaire:**

- 

##### **Bovins**

- Viande et abats. 28 day
- Lait. 108 hour

- 

##### **Porc**

- Viande et abats. 16 day

- 

##### **Mouton**

- Viande et abats. 42 day
- Lait. 108 hour

- 

##### **Chèvre**

- Viande et abats. 42 day
- Lait. 108 hour

#### **Voie intraveineuse:**

- 

##### **Bovins**

- Viande et abats. 28 day
  - Lait. 108 hour
-

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ01FA90

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Allemagne

---

**Description des conditionnements:**

Boîte de 1 flacon de 100 mL

Boîte de 1 flacon de 250 mL

Boîte de 1 flacon de 50 mL

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Biovet AD

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

1/02/2013

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Biovet AD

---

**Autorité responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

401655.00.00

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

11/01/2018

---

**État membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

FR/V/0240/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Bulgarie Danemark Allemagne Grèce Hongrie Irlande Italie  
Pologne Portugal Roumanie Espagne

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

eu-puar-frv0240001-mr-rpe\_101-en.pdf