

# TYLOSIN BIOVET JSC 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

TYLOSIN BIOVET JSC 200 mg/ml solution for injection for cattle, sheep, goats and pigs

---

### Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

---

### Espèces cibles:

Bovins

Porc

Mouton

Chèvre

---

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

---

## Informations sur le produit

### Substance active / 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:**

Irlande

---

**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:**

31/05/2013

---

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

Biovet AD

---

**Autorité responsable:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numéro de l'autorisation:**

VPA10464/001/001

---

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

31/05/2013

---

**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)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000040421>