

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:

Portugal

Description des conditionnements:

Boîte de 1 flacon de 50 mL

Boîte de 1 flacon de 250 mL

Boîte de 1 flacon de 100 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:

13/02/2013

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

Biovet AD

Autorité responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Numéro de l'autorisation:

647/01/13DFVPT

Date de modification du statut de l'autorisation:

10/10/2025

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

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

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