

# TYLMASIN

Autorisé

- Tylosin tartrate

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

TYLMASIN

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

**Espèces cibles:**

Dinde

Porc

Bovin (veau)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

**Voie d'administration:**

Voie orale

## Informations sur le produit

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
100000000.00 international unit(s) / 1.00 Pot

**Forme pharmaceutique:**

Granulés pour solution buvable

---

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

**Voie orale:**

•

**Dinde**

- Viande et abats. 3 day

•

**Porc**

- Viande et abats. 0 day

•

**Bovin (veau)**

- Viande et abats. 10 day

•

**Poultry**

- Viande et abats. 1 day

- Œufs. 0 day

---

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

QJ01FA90

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

France

---

**Disponible en:**

France

---

**Description des conditionnements:**

Pot de 100 000 000 UI

---

## 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:**

HuVepharma

---

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

13/11/2012

---

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

Biovet AD

---

**Autorité responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

FR/V/1395535 7/2012

---

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

13/11/2017

---

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

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage

fr-puar-600000084768-np-rpe\_82-fr.pdf