

Tylucyl 200 mg/ml Solution injectable

Autorisé

- Tylosin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Tylucyl 200 mg/ml Solution injectable

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Porc

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

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:

Belgique

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:

Vetoquinol

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

10/05/2016

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

Vetoquinol S.A.

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V497297

Date de modification du statut de l'autorisation:

10/05/2016

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0289/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Croatie Chypre Tchéquie Danemark Estonie Allemagne
Grèce Hongrie Irlande Italie Lettonie Lituanie Luxembourg Malte Pays-Bas
Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne Suède
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 4/11/2025

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 4/11/2025

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 4/11/2025

[Télécharger](#)

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-frv0289001-mr-rpe214-en.pdf