

# TYLUCYL 200 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS ET PORCINS

Autorisé

- Tylosin

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

TYLUCYL 200 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS ET PORCINS

### 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:**

France

---

**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 S.A.

---

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

4/02/2016

---

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

Vetoquinol S.A.

---

**Autorité responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

FR/V/8275453 2/2016

---

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

1/02/2021

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Fichier combinant tous les documents

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

Notice du conditionnement et étiquetage

eu-puar-frv0289001-mr-rpe214-en.pdf