

# TYLOVECTIN 200 SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS, CAPRINS ET PORCINS

Autorisé

- Tylosin

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

TYLOVECTIN 200 SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS, CAPRINS ET PORCINS  
TYLOVECTIN 200 SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, GOATS AND PIGS.

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

### Espèces cibles:

Bovins  
Porc  
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

- 

**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:**

France

---

**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:**

HuVepharma

---

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

19/10/2018

---

**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/2499730 4/2018

---

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

19/10/2018

---

**État membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

FR/V/0323/001

---

**États membres concernés:**

Belgique Pays-Bas 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

Notice du conditionnement et étiquetage