

File downloaded on 2026-07-02

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/is/600000084768>

TYLMASIN

Heimilað

- Tylosin tartrate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

TYLMASIN

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Kalkúni

Svín

Nautgripir (kálfur)

Alifuglar

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

100000000.00 international unit(s) / 1.00 Krukka

Lyfjaform:

Mixtúrukynni, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Kalkúni

- Kjöt og innmatur. 3 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. 10 dagar

-

Alifuglar

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

- Eggs. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01FA90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Frakkland

Fáanlegt í:

Frakkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í franska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

HuVepharma

Dagsetning markaðsleyfis:

13/11/2012

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Biovet AD

Ábyrgt yfirvald:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Markaðsleyfisnúmer:

FR/V/1395535 7/2012

Dagsetning á breytingu stöðu:

13/11/2017

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Package Leaflet and Labelling

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

fr-puar-600000084768-np-rpe_82-fr.pdf