

File downloaded on 2026-06-30

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000040419>

TYLMASIN 200 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, SHEEP, GOATS AND PIGS

Autorizzato

- Tylosin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

TYLMASIN 200 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, SHEEP, GOATS AND PIGS

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Suino

Ovino

Caprino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

200000.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

bovini

- carni e frattaglie. 28 giorno

- latte. 108 ora

-

Suino

- carni e frattaglie. 16 giorno

-

Ovino

- carni e frattaglie. 42 giorno

- latte. 108 ora

-

Caprino

- carni e frattaglie. 42 giorno

- latte. 108 ora

Uso endovenoso:

-

bovini

- carni e frattaglie. 28 giorno

- latte. 108 ora

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01FA90

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Germania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Biovet AD

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

1/02/2013

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Biovet AD

Autorità responsabile:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numero di autorizzazione:

401655.00.00

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

11/01/2018

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0240/001

Stati membri interessati:

Austria Bulgaria Danimarca Germania Grecia Ungheria Irlanda Italia Polonia
Portogallo Romania Spagna

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

eu-puar-frv0240001-mr-rpe_101-en.pdf