

# TYLOVECTIN 200 SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, GOATS AND PIGS.

Autorizzato

- Tylosin

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

TYLOVECTIN 200 SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, GOATS AND PIGS.

Tylovectin 200 200000 IU/ml Oplossing voor injectie

Tylovectin 200 200000 IU/ml Solution injectable

Tylovectin 200 200000 IU/ml Injektionslösung

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

bovini

Suino

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

- 

##### **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:**

Belgio

---

**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:**

HuVepharma

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

29/05/2019

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Biovet AD

---

**Autorità responsabile:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numero di autorizzazione:**

BE-V542151

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

29/05/2019

---

**Stato membro di riferimento:**

Francia

---

**Numero di procedura:**

FR/V/0323/001

---

**Stati membri interessati:**

Belgio Paesi Bassi

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

File combinato di tutti i documenti

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