

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

Toegelaten

- Tylosin

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

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

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Rund

Varken

Schaap

Geit

### **Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

Intraveneus gebruik

# Productgegevens

## **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in Engels  
200000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

---

## **Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

## **Wachttijd per toedieningsweg:**

### **Intramusculair gebruik:**

- 

#### **Rund**

- Meat and offal. 28 day
- Milk. 108 hour

- 

#### **Varken**

- Meat and offal. 16 day

- 

#### **Schaap**

- Meat and offal. 42 day
- Milk. 108 hour

- 

#### **Geit**

- Meat and offal. 42 day
- Milk. 108 hour

### **Intraveneus gebruik:**

- 

#### **Rund**

- Meat and offal. 28 day
  - Milk. 108 hour
-

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QJ01FA90

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)  
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**Valid

---

**Toegelaten in:**Spanje

---

**Verpakkingsomschrijving:**Alleen beschikbaar in [Frans](#)Alleen beschikbaar in [Frans](#)Alleen beschikbaar in [Frans](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**Biovet AD

---

**Handelsvergunningsdatum:**14/05/2013

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**Biovet AD

---

**Verantwoordelijke instantie:**Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Vergunningsnummer:**

2803 ESP

---

**Datum toelatingswijziging:**

25/12/2021

---

**Rapporterende lidstaat:**

Frankrijk

---

**Procedurenummer:**

FR/V/0240/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk Bulgarije Denemarken Duitsland Griekenland Hongarije Ierland Italië Polen Portugal Roemenië Spanje

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

## Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

## Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

eu-puar-frv0240001-mr-rpe\_101-en.pdf