

File downloaded on 2026-06-10

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000031173>

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

Autorisert

- Tylosin

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

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

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

storfe  
gris  
geit

---

**Administrasjonsvei:**

Intramuskulær bruk  
Intravenøs bruk

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

200000.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, oppløsning

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Intramuskulær bruk:**

•

**storfe**

- Slakt. 28 dag
- Melk. 108 time

•

**gris**

- Slakt. 16 dag

•

**geit**

- Slakt. 42 dag
- Melk. 108 time

**Intravenøs bruk:**

•

**storfe**

- Slakt. 28 dag
  - Melk. 108 time
- 

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QJ01FA90

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

NL

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

HuVepharma

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

14/01/2010

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Biovet AD

---

**Ansvarlig myndighet:**

Medicines Evaluation Board

---

**Godkjenningsnummer:**

REG NL 121629

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

20/04/2022

---

**Referanse medlemsstat:**

FR

---

**Prosedyrenummer:**

FR/V/0323/001

---

## Gjeldende medlemsstater:

BE NL

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

eu-puar-frv0323001-mr-rpe470-en.pdf