

File downloaded on 2026-07-10

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/no/600000040436>

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

Autorisert

- Tylosin

## Produkt identifikasjon

### **Legemidlets navn:**

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

### **Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### **Målarter:**

storfe

gris

sau

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

- 

##### sau

- Slakt. 42 dag
- Melk. 108 time

- 

##### 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:**

EL

---

### **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:**

Biovet AD

---

### **Markedsføringsgodkjenningsdato:**

1/03/2018

---

### **Tilvirker for batchfrigivelse:**

Biovet AD

---

### **Ansvarlig myndighet:**

National Organization For Medicines

---

### **Godkjenningsnummer:**

21002/02-03-2018/K-0222401

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

6/10/2020

---

**Referanse medlemsstat:**

FR

---

**Prosedyrenummer:**

FR/V/0240/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BG DK DE EL HU Irland IT PL PT RO ES

---

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

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet

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

Combined File of all Documents

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

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