

TYLMASIN 200 mg/ml solução injetável para bovinos, ovinos, caprinos e suínos

Autorizado

- Tylosin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

TYLMASIN 200 mg/ml solução injetável para bovinos, ovinos, caprinos e suínos

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via intravenosa

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

200000.00 unidade(s) internacionais / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:**Via intramuscular:**

-

Cattle

- Meat and offal. 28 dia

- Milk. 108 hora

-

Pig

- Meat and offal. 16 dia

-

Sheep

- Meat and offal. 42 dia

- Milk. 108 hora

-

Goat

- Meat and offal. 42 dia

- Milk. 108 hora

Via intravenosa:

-

Cattle

- Meat and offal. 28 dia
- Milk. 108 hora

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01FA90

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Portugal

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano letão Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Biovet AD

Data de autorização de introdução no mercado:

13/02/2013

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Biovet AD

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

647/01/13DFVPT

Data da alteração do estado de autorização:

10/10/2025

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0240/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bulgária Dinamarca Alemanha Grécia Hungria Irlanda Itália Polónia
Portugal Roménia Espanha

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 10/10/2025

[Descarregar](#)

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