

File downloaded on 2026-07-01

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000040520>

# TYLOSOL 9,2

Autorizat

- Tylosin tartrate

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

TYLOSOL 9,2

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

**Specia țintă:**

Porc

**Calea de administrare:**

Administrare orală

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)  
92000.00 unități internaționale / 1.00 gram(e)

**Forma farmaceutică:**

Pulbere pentru soluție orală

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare orală:**

•

## **Porc**

- Carne și organe. 7 zi

---

### **Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ01FA90

---

### **Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

### **Status autorizație:**

Valid

---

### **Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### **Disponibil în:**

France

---

### **Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

---

## **Informații suplimentare**

### **Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### **Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

### **Deținătorul autorizației de comercializare:**

Huvepharma S.A.

---

**Data autorizației de comercializare:**

22/02/2010

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Huvepharma S.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numărul autorizației:**

FR/V/9598257 9/2010

---

**Data modificării statusului autorizației:**

22/02/2015

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.