

File downloaded on 2026-06-30

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000040419>

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

Godkänd

- Tylosin

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

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

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Nöt

Svin

Får

Get

### Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Intravenös användning

## Ytterligare information om produkten

### **Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på engelska  
200000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, lösning

---

### **Karenstid per administreringsväg:**

#### **Intramuskulär användning:**

- 

#### **Nöt**

- Meat and offal. 28 dygn
- Milk. 108 timme

- 

#### **Svin**

- Meat and offal. 16 dygn

- 

#### **Får**

- Meat and offal. 42 dygn
- Milk. 108 timme

- 

#### **Get**

- Meat and offal. 42 dygn
- Milk. 108 timme

#### **Intravenös användning:**

- 

#### **Nöt**

- Meat and offal. 28 dygn
  - Milk. 108 timme
-

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QJ01FA90

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Tyskland

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [franska](#)

Finns tillgänglig endast på [franska](#)

Finns tillgänglig endast på [franska](#)

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Biovet AD

---

**Godkännandedatum:**

1/02/2013

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Biovet AD

---

**Ansvarig myndighet:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Godkännandenummer:**

401655.00.00

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

11/01/2018

---

**Referensmedlemsstat:**

Frankrike

---

**Procedurnummer:**

FR/V/0240/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Österrike Bulgarien Danmark Tyskland Grekland Ungern Irland Italien Polen  
Portugal Rumänien Spanien

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

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