

File downloaded on 2026-07-08

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000030173>

# Tylucyl 200 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Godkänd

- Tylosin

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

Tylucyl 200 mg/ml Injektionsvätska, lösning

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Nöt

Svin

### 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

**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:**

Sverige

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Injektionsflaska, 50 ml

Injektionsflaska, 250 ml

Injektionsflaska, 100 ml

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Vetoquinol Scandinavia AB

---

**Godkännandedatum:**

7/04/2016

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Vetoquinol S.A.

---

**Ansvarig myndighet:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Godkännandenummer:**

52454

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

7/04/2016

---

**Referensmedlemsstat:**

Frankrike

---

**Procedurnummer:**

FR/V/0289/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Österrike Belgien Kroatien Cypern Tjeckien Danmark Estland Tyskland  
Grekland Ungern Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg Malta  
Nederländerna Polen Portugal Rumänien Slovakien Slovenien Spanien  
Sverige Storbritannien (Nordirland)

---

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

## Dokumenter

Bipacksedel

Produktresumé

Märkningstext

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-frv0289001-mr-rpe214-en.pdf