

TYLOGRAN, 1000 mg/g, granules for use in drinking water/milk for cattle (calves), pigs, chickens and turkeys

Registrováno

- Tylosin tartrate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

TYLOGRAN, 1000 mg/g, granules for use in drinking water/milk for cattle (calves), pigs, chickens and turkeys

TYLOGRAN, 1000 mg/g, granulato per somministrazione in acqua da bere/latte per bovini (vitelli), suini, polli e tacchini

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Prase

Kuře

Skot (tele)

Krůta

Cesta podání:

Podání v pitné vodě

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v English

1.10 gram(s) / 1.10 gram(s)

Léková forma:

Granule pro podání v pitné vodě

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Podání v pitné vodě:

-

Prase

- Maso. 1 day

-

Kuře

- Maso. 1 day

- Egg. no withdrawal period zero days

-

Skot (tele)

- Maso. 12 day

-

Krůta

- Maso. 2 day

- Egg. no withdrawal period zero days

Perorální podání:

-

Prase

- Maso. 1 day

-

Kuře

- Maso. 1 day
- Egg. no withdrawal period zero days

•

Skot (tele)

- Maso. 12 day

•

Krůta

- Maso. 2 day
- Egg. no withdrawal period zero days

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ01FA90

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Itálie

Dostupné v:

Itálie

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Dopharma Research B.V.

Datum registrace:

10/02/2015

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Dopharma B.V.

Příslušný orgán:

Ministry Of Health

Registrační číslo:

104792

Datum změny stavu registrace:

10/02/2015

Referenční členský stát:

Nizozemsko

Číslo procedury:

NL/V/0189/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#) [Finsko](#) [Francie](#) [Německo](#) [Řecko](#) [Maďarsko](#)

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Irsko Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko Norsko Polsko Portugalsko
Rumunsko Slovensko Švédsko

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.