

# 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

### 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:**

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)  
[Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **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:**

4/11/2022

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Dopharma B.V.

---

**Příslušný orgán:**

Icelandic Medicines Agency

---

**Registrační číslo:**

IS/2/22/009/01

---

**Datum změny stavu registrace:**

4/11/2022

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Package Leaflet and Labelling

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

Souhrn údajů o přípravku

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

Označení na obalu

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