

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

Autoriseret

- Tylosin tartrate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

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

TYLOGRAN 1000 mg/g granule pentru administrare in apa de baut/lapte pentru bovine/vitei, porcine, pui de gaina si curci

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Svin

Høns

Kalv

Kalkun

Administrationsvej:

Anvendelse i drikkevand

Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på English
1.10 gram(s) / 1.10 gram(s)

Lægemiddelform:

Granulat til anvendelse i drikkevand

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Anvendelse i drikkevand:

-

Svin

- Meat and offal. 1 dag

-

Høns

- Meat and offal. 1 dag

- Egg. no withdrawal period
zero days

-

Kalv

- Meat and offal. 12 dag

-

Kalkun

- Meat and offal. 2 dag

- Egg. no withdrawal period
zero days

Oral anvendelse:

-

Svin

- Meat and offal. 1 dag

-

Høns

- Meat and offal. 1 dag
- Egg. no withdrawal period zero days

●

Kalv

- Meat and offal. 12 dag

●

Kalkun

- Meat and offal. 2 dag
- Egg. no withdrawal period zero days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01FA90

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
Portuguese Romanian Slovenian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Romania

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på English

Kun tilgængelig på English

Kun tilgængelig på English

Kun tilgængelig på English

Kun tilgængelig på English

Kun tilgængelig på English

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Dopharma Research B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:

25/01/2015

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Dopharma B.V.

Ansvarlig myndighed:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

200039

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

16/07/2023

Referencemedlemsstat:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedurenummer:

NL/V/0189/001

Berørte medlemsstater:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#)
[Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.