

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

Zugelassen

- Tylosin tartrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Schwein
Huhn
Saugkalb
Truthuhn

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser
zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

1.10 gram(s) / 1.10 gram(s)

Darreichungsform:

Granulat zum Eingeben über das Trinkwasser

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Eingeben über das Trinkwasser:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

- Egg. 0 Tag

-

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

-

Truthuhn

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

- Egg. 0 Tag

zum Einnehmen:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. 1 Tag
- Egg. 0 Tag

-

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

-

Truthuhn

- Fleisch und Innereien. 2 Tag
- Egg. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01FA90

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Griechenland

Verfügbar in:

Griechenland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Dopharma Research B.V.

Zulassungsdatum:

24/06/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Dopharma B.V.

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

65994/25-06-2020/K-0210801

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

13/09/2021

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0189/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik
Dänemark Estland Finnland Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn
Island Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg Norwegen Polen Portugal
Rumaenien Slowakei Schweden

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.