

# 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

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

---

### **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. no withdrawal period zero days

- 

#### **Saugkalb**

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

- 

#### **Truthuhn**

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

- Egg. no withdrawal period zero days

### **zum Einnehmen:**

- 

#### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

-

**Huhn**

- Fleisch und Innereien. 1 Tag
- Egg. no withdrawal period zero days

.

**Saugkalb**

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

.

**Truthuhn**

- Fleisch und Innereien. 2 Tag
- Egg. no withdrawal period zero days

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärcode (ATCvet-Code):**

QJ01FA90

---

**Abgaberegelung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Rumaenien

---

**Verfügbar in:**

Rumaenien

---

**Packungsbeschreibung:**

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:**

25/01/2015

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Dopharma B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Zulassungsnummer:**

200039

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

16/07/2023

---

**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

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Combined File of all Documents

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