

# 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

---

**Abgaberegung:**

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

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:**

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  
Rumaenien Slowakei Schweden

---

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

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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