

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

Zugelassen

- Tylosin tartrate

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Tylogran, 1000mg/g, Granule pro podání v pitné vodě

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. 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 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:**

Tschechische Republik

---

### **Verfügbar in:**

Tschechische Republik

---

### **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:**

12/10/2022

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Dopharma B.V.

---

### **Zuständige Behörde:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

### **Zulassungsnummer:**

96/035/22-C

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

12/10/2022

---

### **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

### 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.

### Etikettierung

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