

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

Autorizado

- Tylosin tartrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino
Pollos
Terneros
Pavos

Vía de administración:

Administración en agua de bebida
Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English
1.10 Gramo(s) / 1.10 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Granulado para administración en agua de bebida

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida:

-

Porcino

- Meat and offal. 1 Día

-

Pollos

- Meat and offal. 1 Día

- Egg. 0 Día

-

Ternereros

- Meat and offal. 12 Día

-

Pavos

- Meat and offal. 2 Día

- Egg. 0 Día

Vía oral:

-

Porcino

- Meat and offal. 1 Día

-

Pollos

- Meat and offal. 1 Día

- Egg. 0 Día

•

Terneros

- Meat and offal. 12 Día

•

Pavos

- Meat and offal. 2 Día

- Egg. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01FA90

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Noruega

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Dopharma Research B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

31/01/2023

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Dopharma B.V.

Autoridad responsable:

Norwegian Medical Products Agency

Número de autorización:

22-14831

Fecha de modificación del estado de la autorización:

31/01/2023

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0189/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Dinamarca Estonia
Finlandia Francia Alemania Grecia Hungría Islandia Irlanda Italia Letonia
Lituania Luxemburgo Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía
Eslovaquia Suecia

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Package Leaflet and Labelling

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.