

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

Volitatud

- Tylosin tartrate

Product identification

Ravimi nimetus:

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

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

sig
kana
veis (vasikas)
kalkun

Manustamisviis:

Joogivees
Suukaudne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult English
1.10 gram(s) / 1.10 gram(s)

Ravimvorm:

Graanulid joogivees manustamiseks

Withdrawal period by route of administration:

Joogivees:

-

sig

- liha ja söödavad koed. 1 day

-

kana

- liha ja söödavad koed. 1 day

- Egg. no withdrawal period
zero days

-

veis (vasikas)

- liha ja söödavad koed. 12 day

-

kalkun

- liha ja söödavad koed. 2 day

- Egg. no withdrawal period
zero days

Suukaudne:

-

sig

- liha ja söödavad koed. 1 day

-

kana

- liha ja söödavad koed. 1 day
- Egg. no withdrawal period zero days

•

veis (vasikas)

- liha ja söödavad koed. 12 day

•

kalkun

- liha ja söödavad koed. 2 day
- Egg. no withdrawal period zero days

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QJ01FA90

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Authorised in:

Saksamaa

Available in:

Saksamaa

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloo õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloo hoidja:

Dopharma Research B.V.

Marketing authorisation date:

25/11/2014

Partii vabastamise tootmiskohad:

Dopharma B.V.

Vastutav asutus:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Authorisation number:

402158.00.00

Müügiloo staatuse muutmise kuupäev:

25/03/2020

Viiteliikmesriik:

Holland

Müügiloomenetluse number:

NL/V/0189/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Bulgaaria Horvaatia Küpros Tšehhi Taani Eesti Soome
Prantsusmaa Saksamaa Kreeka Ungari Island Iirimaa Itaalia Läti Leedu
Luksemburg Norra Poola Portugal Rumeenia Slovakkia Rootsi

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

Documents

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000037499>