

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

Volitatud

- Tylosin tartrate

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

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

TYLOGRAN 1000 mg/g, granulät til bruk i drikkevann/melk for storfe (kalv), gris, kylling og kalkun

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) English

Loomaliigid:

sig

kana

veis (vasikas)

kalkun

Manustamisviis:

Joogivees

Suukaudne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) English

1.10 gram(s) / 1.10 gram(s)

Ravimvorm:

Graanulid joogivees manustamiseks

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

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-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QJ01FA90

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Norra

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Dopharma Research B.V.

Müügiloa kuupäev:

31/01/2023

Partii vabastamise tootmiskohad:

Dopharma B.V.

Vastutav asutus:

Norwegian Medical Products Agency

Müügiloa number:

22-14831

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

31/01/2023

Viiteliikmesriik:

Holland

Müügiloamenetluse 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

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

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

Package Leaflet and Labelling

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