

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, 1000 mg/g, granulät för användning i dricksvatten/mjök för nötkreatur (kalv), svin, kyckling och kalkon

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

sigä

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:

- **siga**

- 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:

- **siga**

- 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 anotoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QJ01FA90

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Authorised in:

Rootsi

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 müügiloa õiguslik alus:

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

Müügiloa hoidja:

Dopharma Research B.V.

Marketing authorisation date:

See teave selle ravimi kohta puudub.

Partii vabastamise tootmiskohad:

Dopharma B.V.

Vastutav asutus:

Swedish Medical Products Agency

Authorisation number:

63514

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

28/11/2023

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

Documents

Ravimi omaduste kokkuvõte

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

Pakendi infoleht

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

Pakendi märgistus

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099715>