

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

Autorisé

- Tylosin tartrate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Porc

Poulet

Bovin (veau)

Dinde

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

1.10 gram(s) / 1.10 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Granulés pour administration dans l'eau de boisson

Temps d'attente par voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson:

-

Porc

- Viande et abats. 1 day

-

Poulet

- Viande et abats. 1 day

- Egg. 0 day

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 12 day

-

Dinde

- Viande et abats. 2 day

- Egg. 0 day

Voie orale:

-

Porc

- Viande et abats. 1 day

-

Poulet

- Viande et abats. 1 day

- Egg. 0 day

•

Bovin (veau)

- Viande et abats. 12 day

•

Dinde

- Viande et abats. 2 day

- Egg. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01FA90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Lituanie

Disponible en:

Lituanie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Dopharma Research B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

2/02/2015

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Dopharma B.V.

Autorité responsable:

State Food And Veterinary Service

Numéro de l'autorisation:

LT/2/15/2270/001-008

Date de modification du statut de l'autorisation:

10/06/2021

État membre de référence:

Pays-Bas

Numéro de procédure:

NL/V/0189/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Danemark Estonie
Finlande France Allemagne Grèce Hongrie Islande Irlande Italie Lettonie
Lituanie Luxembourg Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Suède

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.