

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:

Finlande

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:

19/02/2023

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

Dopharma B.V.

Autorité responsable:

Finnish Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

41178

Date de modification du statut de l'autorisation:

19/02/2023

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

Résumé des caractéristiques du produit

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

Notice

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