

File downloaded on 2026-04-15

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hr/600000059710>

# Tylocure granulat til anvendelse i drikkevand 1 g/g

Odobreno

- Tylosin tartrate

## Identifikacija proizvoda

### **Naziv lijeka:**

Tylocure granulat til anvendelse i drikkevand 1 g/g

---

### **Djelatna tvar:**

Dostupan samo u [engleski](#)

---

### **Ciljne vrste:**

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

### **Put aplikacije:**

U vodi za piće/mlijeku

---

## Pojedinosti o proizvodu

### **Djelatna tvar i jačina:**

Dostupan samo u [engleski](#)  
1.10 gram / 1.10 gram

---

### **Farmaceutski oblik:**

Granule za uporabu u vodi za piće

---

**Karencija prema putu aplikacije:**

**U vodi za piće/mljeku:**

- 

**Pig**

- Meat and offal. 1 day

---

**Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:**

QJ01FA90

---

**Pravni status opskrbe:**

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Status odobrenja:**

Važeće

---

**Odobreno u:**

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Dostupan u:**

Denmark

---

**Opis paketa:**

Dostupan samo u [danski](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Scanvet Animal Health A/S

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

13/01/2014

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Nadležno tijelo:**

Danish Medicines Agency

---

**Broj odobrenja:**

51778

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

13/01/2014

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.