

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

Heimilað

- Tylosin tartrate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Svín

Hænsn

Nautgripir (kálfur)

Kalkúni

Leið stjórnslu:

Til notkunar í drykkjarvatn

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

1.10 gram(s) / 1.10 gram(s)

Lyfjaform:

Kyrni til notkunar í drykkjarvatn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í drykkjarvatn:

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

-

Hænsn

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

- Egg. 0 dagar

-

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. 12 dagar

-

Kalkúni

- Kjöt og innmatur. 2 dagar

- Egg. 0 dagar

Til inntöku:

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

-

Hænsn

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

- Egg. 0 dagar

•

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. 12 dagar

•

Kalkúni

- Kjöt og innmatur. 2 dagar

- Egg. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01FA90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Grikkland

Fáanlegt í:

Grikkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Dopharma Research B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

24/06/2020

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Dopharma B.V.

Ábyrgt yfirvald:

National Organization For Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

65994/25-06-2020/K-0210801

Dagsetning á breytingu stöðu:

13/09/2021

Umsjónarland (RMS):

Holland

Ferilsnúmer:

NL/V/0189/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Búlgaría Króatía Kýpur Tékkland Danmörk Eistland
Finnland Frakkland Þýskaland Grikkland Ungverjaland Ísland Írland Ítalía
Letland Litáen Lúxemborg Noregur Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía
Svíþjóð

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.