

Tylogran 1000 mg/g Kyrni handa nautgripum (kálfum), svínum, kjúklingum og kalkúnum

Heimilað

- Tylosin tartrate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Tylogran 1000 mg/g Kyrni handa nautgripum (kálfum), svínum, kjúklingum og kalkúnum

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. no withdrawal period
zero days

-

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. 12 dagar

-

Kalkúni

- Kjöt og innmatur. 2 dagar

- Egg. no withdrawal period
zero days

Til inntöku:

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

-

Hænsn

- Kjöt og innmatur. 1 dagar
- Egg. no withdrawal period zero days

•

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. 12 dagar

•

Kalkúni

- Kjöt og innmatur. 2 dagar
- Egg. no withdrawal period zero days

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

QJ01FA90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ísland

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:

4/11/2022

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Dopharma B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Icelandic Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

IS/2/22/009/01

Dagsetning á breytingu stöðu:

4/11/2022

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

Package Leaflet and Labelling

Samantekt á eiginleikum lyfs

Áletranir