

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

Autorizzato

- Tylosin tartrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

TYLOGRAN 1000 mg/g granulátum ivóvízbe/tejbe keveréshez
szarvasmarhák(borjak),sertések,házityúk és pulyka számára

Sotsanza attiva:

Disponibile solo in English

Specie di destinazione:

Suino
polli
Bovini (vitello)
tacchino

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere
Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

1.10 grammo(i) / 1.10 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Granulato per uso in acqua da bere

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere:

-

Suino

- carni e frattaglie. 1 giorno

-

polli

- carni e frattaglie. 1 giorno
- uova. no withdrawal period **zero days**

-

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 12 giorno

-

tacchino

- carni e frattaglie. 2 giorno
- uova. no withdrawal period **zero days**

Uso orale:

-

Suino

- carni e frattaglie. 1 giorno

-

polli

- carni e frattaglie. 1 giorno
- uova. no withdrawal period zero days

•

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 12 giorno

•

tacchino

- carni e frattaglie. 2 giorno
- uova. no withdrawal period zero days

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01FA90

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Ungheria

Disponibile in:

Ungheria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in English

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Dopharma Research B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

17/11/2014

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Dopharma B.V.

Autorità responsabile:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

17/11/2014

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0189/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia
Finlandia Francia Germania Grecia Ungheria Islanda Irlanda Italia Lettonia
Lituania Lussemburgo Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovacchia
Svezia

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.