

# 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 granulas lietošanai ar dzeramo ūdeni/pienu liellopiem (teļiem), cūkām, vistām un tītariem

### Sostanza 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:**

Lettonia

---

**Disponibile in:**

Lettonia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

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:**

25/11/2014

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Dopharma B.V.

---

**Autorità responsabile:**

Food And Veterinary Service

---

**Numero di autorizzazione:**

V/MRP/14/0071

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

25/11/2014

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

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