

# 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

### **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. 0 giorno

- 

#### **Bovini (vitello)**

- carni e frattaglie. 12 giorno

- 

#### **tacchino**

- carni e frattaglie. 2 giorno

- uova. 0 giorno

### **Uso orale:**

- 

#### **Suino**

- carni e frattaglie. 1 giorno

- 

#### **polli**

- carni e frattaglie. 1 giorno

- uova. 0 giorno

•

**Bovini (vitello)**

- carni e frattaglie. 12 giorno

•

**tacchino**

- carni e frattaglie. 2 giorno

- uova. 0 giorno

---

**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:**

Bulgaria

---

**Disponibile in:**

Bulgaria

---

**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:**

30/10/2022

---

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

Dopharma B.V.

---

**Autorità responsabile:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Numero di autorizzazione:**

0022-3155

---

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

30/10/2022

---

**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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Package Leaflet and Labelling

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