

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:

Norvegia

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:

31/01/2023

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Dopharma B.V.

Autorità responsabile:

Norwegian Medical Products Agency

Numero di autorizzazione:

22-14831

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

31/01/2023

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.

Package Leaflet and Labelling

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