

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

Registruotas

- Tylosin tartrate

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

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

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Kiaulė

Naminė višta

Veršelis

Kalakutas

### **Naudojimo būdas:**

Naudoti su geriamuoju vandeniu

Vartoti per burną

## Vaisto duomenys

### **Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik Angly

1.10 gram(s) / 1.10 gram(s)

---

### **Vaisto forma:**

Granulės naudoti su geriamuoju vandeniu

---

### **Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**

#### **Naudoti su geriamuoju vandeniu:**

- 

##### **Kiaulė**

- Skerdiena ir subproduktai. 1 d.

- 

##### **Naminė višta**

- Skerdiena ir subproduktai. 1 d.

- Kiaušinis. 0 d.

- 

##### **Veršelis**

- Skerdiena ir subproduktai. 12 d.

- 

##### **Kalakutas**

- Skerdiena ir subproduktai. 2 d.

- Kiaušinis. 0 d.

### **Vartoti per burną:**

- 

##### **Kiaulė**

- Skerdiena ir subproduktai. 1 d.

- 

##### **Naminė višta**

- Skerdiena ir subproduktai. 1 d.

- Kiaušinis. 0 d.

•

### **Veršelis**

- Skerdiena ir subproduktai. 12 d.

•

### **Kalakutas**

- Skerdiena ir subproduktai. 2 d.

- Kiaušinis. 0 d.

---

## **Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:**

QJ01FA90

---

## **Tiekimo teisinis statusas:**

Parduodama tik su veterinariniu receptu

---

## **Registracijos statusas:**

Valid

---

## **Registruota:**

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

## **Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

---

## Papildoma informacija

**Teisių tipas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

---

**Registruotojas:**

Dopharma Research B.V.

---

**Rinkodaros leidimo data:**

31/01/2023

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Dopharma B.V.

---

**Atsakinga institucija:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Registracijos numeris:**

22-14831

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

31/01/2023

---

**Referencinė valstybė narė:**

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Procedūros numeris:**

NL/V/0189/001

---

**Susijusios valstybės narės:**

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)



Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#)  
[Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#)  
[Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Rumunija

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#)  
[Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#)  
[Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis ir ženklinimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.