

Tylogran 1000 mg/g Granulaat voor gebruik in drinkwater

Toegelaten

- Tylosin tartrate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Tylogran 1000 mg/g Granulaat voor gebruik in drinkwater

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Varken

Kip

Kalveren

Kalkoen

Toedieningsweg:

Gebruik in drinkwater

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

1.10 gram(s) / 1.10 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Granulaat voor gebruik in drinkwater

Wachttijd per toedieningsweg:**Gebruik in drinkwater:**

-

Varken

- Meat and offal. 1 day

-

Kip

- Meat and offal. 1 day

- Egg. 0 day

-

Kalveren

- Meat and offal. 12 day

-

Kalkoen

- Meat and offal. 2 day

- Egg. 0 day

Oraal gebruik:

-

Varken

- Meat and offal. 1 day

-

Kip

- Meat and offal. 1 day

- Egg. 0 day

-

Kalveren

- Meat and offal. 12 day

-

Kalkoen

- Meat and offal. 2 day
- Egg. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01FA90

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

België

Beschikbaar in:

België

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Dopharma Research B.V.

Handelsvergunningsdatum:

21/11/2017

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Dopharma B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Vergunningsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Datum toelatingswijziging:

19/02/2024

Rapporterende lidstaat:

Nederland

Procedurenummer:

NL/V/0189/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Cyprus Tsjechië Denemarken Estland
Finland Frankrijk Duitsland Griekenland Hongarije IJsland Ierland Italië
Letland Litouwen Luxemburg Noorwegen Polen Portugal Roemenië Slowakije
Zweden

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 18/08/2025

[Downloaden](#)

Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 18/08/2025

[Downloaden](#)

Etikettering

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 18/08/2025

[Downloaden](#)

Package Leaflet and Labelling

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 18/08/2025

[Downloaden](#)