

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

Toegelaten

- Tylosin tartrate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

TYLOGRAN, 909 mg/g, granule za primjenu u vodi za piće/mlijeku, za goveda (telad), svinje, kokoši i purane

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. no withdrawal period
zero days

-

Kalveren

- Meat and offal. 12 day

-

Kalkoen

- Meat and offal. 2 day

- Egg. no withdrawal period
zero days

Oraal gebruik:

-

Varken

- Meat and offal. 1 day

-

Kip

- Meat and offal. 1 day
- Egg. no withdrawal period zero days

-

Kalveren

- Meat and offal. 12 day

-

Kalkoen

- Meat and offal. 2 day
- Egg. no withdrawal period zero days

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:Kroatië

Beschikbaar in:Kroatië

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:

13/03/2015

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Dopharma B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Vergunningsnummer:

UP/I-322-05/20-01/16

Datum toelatingswijziging:

14/07/2025

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

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.