

# 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

### **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:**

Finland

---

**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](#)

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:**

19/02/2023

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Dopharma B.V.

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

Finnish Medicines Agency

---

### **Vergunningsnummer:**

41178

---

### **Datum toelatingswijziging:**

19/02/2023

---

### **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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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