

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

Autorisert

- Tylosin tartrate

## Produkt identifikasjon

### **Legemidlets navn:**

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

### **Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### **Målarter:**

gris  
kylling  
kalv  
kalkun

### **Administrasjonsvei:**

Bruk i drikkevann  
Oral bruk

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk

1.10 gram / 1.10 gram

---

### Legemiddelform:

Granulat til bruk i drikkevann

---

### Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

#### Bruk i drikkevann:

- 

#### gris

- Slakt. 1 dag

- 

#### kylling

- Slakt. 1 dag

- Egg. 0 dag

- 

#### kalv

- Slakt. 12 dag

- 

#### kalkun

- Slakt. 2 dag

- Egg. 0 dag

#### Oral bruk:

- 

#### gris

- Slakt. 1 dag

- 

#### kylling

- Slakt. 1 dag

- Egg. 0 dag

•

**kalv**

- Slakt. 12 dag

•

**kalkun**

- Slakt. 2 dag

- Egg. 0 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QJ01FA90

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

FI

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

# Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Dopharma Research B.V.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

19/02/2023

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Dopharma B.V.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Finnish Medicines Agency

---

**Godkjenningsnummer:**

41178

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

19/02/2023

---

**Referanse medlemsstat:**

NL

---

**Prosedyrenummer:**

NL/V/0189/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE BG HR Kypros CZ DK EE FI FR DE EL HU IS Irland IT LV LT  
LU NO PL PT RO SI SE

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

### Package Leaflet

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.