

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

Autorizat

- Tylosin tartrate

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

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

Tylogran 1000 mg/g granulas lietošanai ar dzeramo ūdeni/pienu liellopiem (teļiem), cūkām, vistām un tītariem

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Porc  
Găină  
Vițel  
Curcă

### Calea de administrare:

Administrare în apa de băut  
Administrare orală

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză  
1.10 gram(e) / 1.10 gram(e)

---

### Forma farmaceutică:

Granule de administrat în apă potabilă

---

### Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

#### Administrare în apa de băut:

- 

##### Porc

- Carne și organe. 1 zi

- 

##### Găină

- Carne și organe. 1 zi

- Ou. no withdrawal period  
zero days

- 

##### Vițel

- Carne și organe. 12 zi

- 

##### Curcă

- Carne și organe. 2 zi

- Ou. no withdrawal period  
zero days

#### Administrare orală:

- 

##### Porc

- Carne și organe. 1 zi

-

### **Găină**

- Carne și organe. 1 zi
- Ou. no withdrawal period zero days

•

### **Vițel**

- Carne și organe. 12 zi

•

### **Curcă**

- Carne și organe. 2 zi
- Ou. no withdrawal period zero days

---

### **Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ01FA90

---

### **Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

### **Status autorizație:**

Valid

---

### **Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### **Disponibil în:**

Latvia

---

### **Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

## Informații suplimentare

### **Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### **Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

### **Deținătorul autorizației de comercializare:**

Dopharma Research B.V.

---

### **Data autorizației de comercializare:**

25/11/2014

---

### **Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Dopharma B.V.

---

### **Autoritatea responsabilă:**

Food And Veterinary Service

---

### **Numărul autorizației:**

V/MRP/14/0071

---

### **Data modificării statusului autorizației:**

25/11/2014

---

### **Statul membru de referință:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### **Numărul procedurii:**

NL/V/0189/001

---

### **State membre interesate:**



Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)  
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)  
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)  
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)  
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

România

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)  
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)  
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să  
accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.