

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

Godkänd

- Tylosin tartrate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Tylogran 1 g/1,1 g Granulat do podania w wodzie do picia / w mleku

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på engelska

Djurslag:

Svin

Tamhöns

Nöt (kalv)

Kalkon

Administreringsväg:

Användning i dricksvatten

Oral användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska

1.10 gram(s) / 1.10 gram(s)

Läkemedelsform:

Granulat för användning i dricksvatten

Karenstid per administreringsväg:

Användning i dricksvatten:

-

Svin

- Meat and offal. 1 dygn

-

Tamhöns

- Meat and offal. 1 dygn

- Egg. no withdrawal period
zero days

-

Nöt (kalv)

- Meat and offal. 12 dygn

-

Kalkon

- Meat and offal. 2 dygn

- Egg. no withdrawal period
zero days

Oral användning:

-

Svin

- Meat and offal. 1 dygn

-

Tamhöns

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

•

Nöt (kalv)

- Meat and offal. 12 dygn

•

Kalkon

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

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01FA90

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Polen

Tillgänglig i:

Polen

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på polska

Finns tillgänglig endast på polska

Finns tillgänglig endast på polska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Dopharma Research B.V.

Godkännandedatum:

3/11/2015

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Dopharma B.V.

Ansvarig myndighet:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Godkännandenummer:

2480

Datum för ändring av godkännandestatus:

3/11/2015

Referensmedlemsstat:

Nederländerna

Procedurnummer:

NL/V/0189/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Kroatien Cypern Tjeckien Danmark Estland
Finland Frankrike Tyskland Grekland Ungern Island Irland Italien Lettland
Litauen Luxemburg Norge Polen Portugal Rumänien Slovakien Sverige

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.