

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

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:

Island

Förpackningsbeskrivning:

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

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:

4/11/2022

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Dopharma B.V.

Ansvarig myndighet:

Icelandic Medicines Agency

Godkännandenummer:

IS/2/22/009/01

Datum för ändring av godkännandestatus:

4/11/2022

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

Bipacksedel och märkning

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

Produktresumé

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

Märkningstext

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