

# 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. 0 dygn

- 

#### **Nöt (kalv)**

- Meat and offal. 12 dygn

- 

#### **Kalkon**

- Meat and offal. 2 dygn

- Egg. 0 dygn

### **Oral användning:**

- 

#### **Svin**

- Meat and offal. 1 dygn

- 

#### **Tamhöns**

- Meat and offal. 1 dygn

- Egg. 0 dygn

•

**Nöt (kalv)**

- Meat and offal. 12 dygn

•

**Kalkon**

- Meat and offal. 2 dygn

- Egg. 0 dygn

---

**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](http://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.