

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

Autorizado

- Tylosin tartrate

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

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

### **Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Porcino  
Pollos  
Terneros  
Pavos

### **Vía de administración:**

Administración en agua de bebida  
Vía oral

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en English  
1.10 Gramo(s) / 1.10 Gramo(s)

---

### **Forma farmacéutica:**

Granulado para administración en agua de bebida

---

### **Tiempo de espera por vía de administración:**

#### **Administración en agua de bebida:**

- 

#### **Porcino**

- Meat and offal. 1 Día

- 

#### **Pollos**

- Meat and offal. 1 Día

- Egg. 0 Día

- 

#### **Ternereros**

- Meat and offal. 12 Día

- 

#### **Pavos**

- Meat and offal. 2 Día

- Egg. 0 Día

### **Vía oral:**

- 

#### **Porcino**

- Meat and offal. 1 Día

- 

#### **Pollos**

- Meat and offal. 1 Día

- Egg. 0 Día

•

### **Terneros**

- Meat and offal. 12 Día

•

### **Pavos**

- Meat and offal. 2 Día

- Egg. 0 Día

---

## **código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QJ01FA90

---

## **Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

## **Estado de la autorización:**

Autorizado

---

## **Autorizado en:**

Croacia

---

## **Disponible en:**

Croacia

---

## **Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Dopharma Research B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

13/03/2015

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Dopharma B.V.

---

**Autoridad responsable:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Número de autorización:**

UP/I-322-05/20-01/16

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

14/07/2025

---

**Estado miembro de referencia:**

Países Bajos

---

**Número de procedimiento:**

NL/V/0189/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Dinamarca Estonia  
Finlandia Francia Alemania Grecia Hungría Islandia Irlanda Italia Letonia  
Lituania Luxemburgo Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía  
Eslovaquia Suecia

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.