

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

Autorisé

- Tylosin tartrate

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

TYLOGRAN, 909 mg/g, granule za primjenu u vodi za piće/mlijeku, za goveda (telad),  
svinje, kokoši i purane

---

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

---

### Espèces cibles:

Porc

Poulet

Bovin (veau)

Dinde

---

### Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Voie orale

---

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais

1.10 gram(s) / 1.10 gram(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Granulés pour administration dans l'eau de boisson

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Administration dans l'eau de boisson:**

- 

#### **Porc**

- Viande et abats. 1 day

- 

#### **Poulet**

- Viande et abats. 1 day
- Egg. no withdrawal period zero days

- 

#### **Bovin (veau)**

- Viande et abats. 12 day

- 

#### **Dinde**

- Viande et abats. 2 day
- Egg. no withdrawal period zero days

### **Voie orale:**

- 

#### **Porc**

- Viande et abats. 1 day

-

**Poulet**

- Viande et abats. 1 day
- Egg. no withdrawal period zero days

.

**Bovin (veau)**

- Viande et abats. 12 day

.

**Dinde**

- Viande et abats. 2 day
- Egg. no withdrawal period zero days

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ01FA90

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Croatie

---

**Disponible en:**

Croatie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

# Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Dopharma Research B.V.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

13/03/2015

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Dopharma B.V.

---

**Autorité responsable:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Numéro de l'autorisation:**

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

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

14/07/2025

---

**État membre de référence:**

Pays-Bas

---

**Numéro de procédure:**

NL/V/0189/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Danemark Estonie  
Finlande France Allemagne Grèce Hongrie Islande Irlande Italie Lettonie  
Lituanie Luxembourg Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Suède

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.