

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

Autorizado

- Tylosin tartrate

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

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

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

**Via de administração:**

Administração na água de bebida

Via oral

---

## Detalhes do medicamento veterinário

**Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

1.10 grama(s) / 1.10 grama(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Granulado para administração na água de bebida

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Administração na água de bebida:**

•

**Pig**

- Meat and offal. 1 dia

•

**Chicken**

- Meat and offal. 1 dia

- Egg. 0 dia

•

**Cattle (calf)**

- Meat and offal. 12 dia

•

**Turkey**

- Meat and offal. 2 dia

- Egg. 0 dia

**Via oral:**

- 

**Pig**

- Meat and offal. 1 dia

- 

**Chicken**

- Meat and offal. 1 dia

- Egg. 0 dia

- 

**Cattle (calf)**

- Meat and offal. 12 dia

- 

**Turkey**

- Meat and offal. 2 dia

- Egg. 0 dia

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ01FA90

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Bélgica

---

**Disponibilidade:**

Bélgica

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

### **Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular da autorização de introdução no mercado:**

Dopharma Research B.V.

---

### **Data de autorização de introdução no mercado:**

21/11/2017

---

### **Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Dopharma B.V.

---

### **Autoridade responsável:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

### **Número da autorização:**

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

---

### **Data da alteração do estado de autorização:**

19/02/2024

---

### **Estado-Membro de referência:**

Países Baixos

---

### **Número de procedimento:**

NL/V/0189/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Dinamarca Estónia  
Finlândia França Alemanha Grécia Hungria Islândia Irlanda Itália Letónia  
Lituânia Luxemburgo Noruega Polónia Portugal Roménia Eslováquia Suécia

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

## Package Leaflet and Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.