

File downloaded on 2026-06-10

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/de/600000093655>

# FARMATIL

Zugelassen

- Tylosin tartrate

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

FARMATIL

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Rind

Schwein

---

**Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

22.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

## **intramuskuläre Anwendung:**

- 

### **Rind**

- Fleisch und Innereien. 21 Tag

Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора

- 

### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 21 Tag

---

## **Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QJ01FA90

---

## **Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

## **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

## **Zugelassen in:**

Bulgarien

---

## **Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

---

## Zusätzliche Informationen

### **Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Farma Sis OOD

---

**Zulassungsdatum:**

25/08/2009

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Zulassungsnummer:**

0022-2330

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

24/06/2014

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Package Leaflet and Labelling

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.