

PHARMASIN 20.000 UI/g GRANULADO ORAL PARA PORCINO

Autorizado

- Tylosin phosphate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

PHARMASIN 20.000 UI/g GRANULADO ORAL PARA PORCINO

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
20.00 Gramo(s) / 1.00 Kilogramo(s)

Forma farmacéutica:

Granulado

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía oral:**

-

Porcino

- Meat and offal. 1 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:

España

Descripción del formato:

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:

HuVepharma

Fecha de autorización de comercialización:

19/05/2011

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Biovet AD

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

2298 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/01/2023

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0129/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria República Checa Dinamarca Alemania Grecia
 Hungría Irlanda Italia Polonia Portugal Rumania; Rumanía España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado

Pharmasin, 20 000 IU.pdf