

File downloaded on 2026-04-27

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000094030>

# Pharmasin 50 solution for injection for cattle, sheep, goat, pigs, dogs , cats

Autorizzato

- Tylosin

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Pharmasin 50 solution for injection for cattle, sheep, goat, pigs, dogs , cats

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

bovini  
Ovino  
Caprino  
Suino  
Cane  
Gatto

---

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

50.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

### **Tempo di attesa per via di somministrazione:**

#### **Uso intramuscolare:**

- 

#### **bovini**

- carni e frattaglie. 21 giorno
- latte. 4 giorno

- 

#### **Ovino**

- carni e frattaglie. 42 giorno
- latte. 108 ora

- 

#### **Caprino**

- carni e frattaglie. 8 giorno
- latte. 4 giorno

- 

#### **Suino**

- carni e frattaglie. 16 giorno
- 

### **Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ01FA90

---

### **Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Bulgaria

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Biovet AD

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

10/10/2006

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Biovet AD

---

**Autorità responsabile:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Numero di autorizzazione:**

0022-1674

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

10/10/2006

---

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

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.