

PHARMASIN 500 mg/g water soluble powder for chickens, turkeys, pigs and swine

Autorizzato

- Tylosin tartrate

Product identification

Denominazione del medicinale:

ФАРМАЗИН 500 mg/g водоразтворим прах за пилета, пуйки, прасета и телета
PHARMASIN 500 mg/g water soluble powder for chickens, turkeys, pigs and swine

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

polli
tacchini
Suino
Bovini (vitello)

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
500.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere orale

Withdrawal period by route of administration:**Somministrazione in acqua da bere:****• polli**

- carne e visceri. 1 giorno

Не се разрешава употребата при птици, чиито яйца са предназначени за човешка консумация

• tacchini

- carne e visceri. 5 giorno

Не се разрешава употребата при птици, чиито яйца са предназначени за човешка консумация

• Suino

- carne e visceri. 2 giorno

• Bovini (vitello)

- carne e visceri. 14 giorno

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

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

QJ01FA90

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Bulgaria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in [Bulgarian](#)
Disponibile solo in [Bulgarian](#)
Disponibile solo in [Bulgarian](#)
Disponibile solo in [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa -Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Biovet AD

Marketing authorisation date:

4/03/2013

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Biovet J.S.C.

Autorità responsabile:

Bulgarian Agency For Food Safety

Numero di autorizzazione:

0022-1967-05.03.2013

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

4/03/2013

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Package Leaflet and Labelling

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000098407>