

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

Igaliotas

- Tylosin tartrate

## Product identification

### **Vaisto pavadinimas:**

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

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [English](#)

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Viščiukas

Kalakutas

Kiaulė

Veršelis

### **Naudojimo būdas:**

Pateikiama tik [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

## Product details

### **Veiklioji medžiaga / Stiprumas:**

Pateikiama tik [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Vaisto forma:**

Geriamieji milteliai

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**In drinking water use:**

• **Viščiukas**

- Meat and offal. 1 day

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

• **Kalakutas**

- Meat and offal. 5 day

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

• **Kiaulė**

- Meat and offal. 2 day

• **Veršelis**

- Meat and offal. 14 day

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

---

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos**

**(ATCvet) kodas:**

QJ01FA90

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Registracijos statusas:**

Valid

---

**Authorised in:**

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [Bulgarian](#)

Pateikiama tik [Bulgarian](#)

Pateikiama tik [Bulgarian](#)

Pateikiama tik [Bulgarian](#)

Pateikiama tik [Bulgarian](#)

Pateikiama tik [Bulgarian](#)

Pateikiama tik [Bulgarian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Registruotojas:**

Biovet AD

---

**Marketing authorisation date:**

4/03/2013

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Biovet J.S.C.

---

**Atsakinga institucija:**

Bulgarian Agency For Food Safety

---

**Registracijos pažymėjimo numeris:**

0022-1967-05.03.2013

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

4/03/2013

---

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

## Documents

Preparato charakteristikų santrauka

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Package Leaflet and Labelling

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

---

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