

## ЛИСТОВКА

### 1. Наименование на ветеринарния лекарствен продукт

ФАРМАЗИН 50 инжекционен разтвор за говеда, овце, кози, свине, кучета, котки

### 2. Състав

Всеки ml съдържа:

#### Активни вещества:

Tylosin 50 mg

Почти безцветна до жълта течност.

### 3. Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Говеда, овце, кози, свине, кучета, котки.

### 4. Показания за употреба

За лечение на инфекциозни заболявания на дихателните пътища при говеда, овце, кози, свине, кучета и котки; транспортна треска, мастити, метрити, некротични пододерматити, заразна агалаксия (остра и свръхостра форма), хламидиални аборти и микоплазмени артрити при говеда, овце и кози; червенка, ензоотична пневмония, хеморагична дизентерия, лептоспироза, некротичен ентерит, ММА-синдром, атрофичен ринит (остра форма), ексудативен епидермит, микоплазмени, хламидиални и стафилококови артрити при свине; възпаление на външното ухо, ларингити, тонзилити, метрити, цистити и пиогенни дерматити при кучета и котки; хирургически инфекции и вторични бактериални инфекции при вирусни заболявания.

### 5. Противопоказания

Да не се използва при свръхчувствителност към активното вещество или към други макролидни антибиотици.

Да не се използва при коне и други еднокопитни (третирането може да бъде с фатални последици вследствие дисбактериоза в червата).

Да се избягва употребата му при зайци, морски свинчета и други гризачи, тъй като може да предизвика тежки диарии, дължащи се на свръхрамножаване на нечувствителни към tylosin чревни бактерии.

Да не се използва съвместно с живи бактериални ваксини.

### 6. Специални предупреждения

#### Специални предупреждения:

Употребата на ветеринарния лекарствен продукт трябва да се основава на тест за чувствителност на бактериите, изолирани от животното. Ако това не е възможно, лечението трябва да се основава на местна (регионална и на ниво ферма) епидемиологична информация относно чувствителността на прицелните бактерии, както и да се вземат под внимание официалните и националните антимикробни политики. Употребата на ветеринарния лекарствен продукт, отклоняваща се от указанията, дадени в кратката характеристика, може да доведе до неуспех на лечението и да повиши разпространението на бактерии, резистентни към tylosin и да намали ефективността от лечението с други антибиотици поради потенциал за кръстосана резистентност.

Само за интрамускулно приложение.

При повторно прилагане да се сменя мястото на инжектиране.

Специални предпазни мерки, които трябва да вземе лицето, прилагащо ветеринарния лекарствен продукт на животните:

Да се избягва самоинжектиране.

При случайно самоинжектиране, незабавно да се потърси медицински съвет, като на лекаря се предостави листовката или етикета на продукта.

При случайно разливане върху кожата да се измие обилно със сапун и вода.

При случайно попадане в очите да се изплакнат с обилно количество чиста течаща вода.

Да се измият ръцете след работа с продукта.

Tylosin може да предизвика дразнене. Макролидните антибиотици, като tylosin, могат да предизвикат свръхчувствителност (алергия) след инжектиране, вдишване, поглъщане или контакт с кожата или очите. Свръхчувствителността към tylosin би могла да доведе до кръстосани реакции с другите макролидни антибиотици или обратно. Алергичните реакции към тези вещества може понякога да бъдат сериозни и следователно трябва да се избягва директен контакт.

Хора с установена свръхчувствителност към tylosin трябва да избягват контакт с ветеринарния лекарствен продукт.

Ако след експозиция развие симптоми като кожен обрив, незабавно да се потърси медицински съвет, като на лекаря се предостави листовката или етикета на продукта. Отокът на лицето, устните и очите или затрудненото дишане са по-сериозни симптоми и изискват спешна медицинска помощ.

Бременност и лактация:

Може да се прилага по време на бременност и лактация.

Взаимодействие с други ветеринарни лекарствени продукти и други форми на взаимодействие:

Tylosin е съвместим със сулфонамиди, спектиномицин, тетрациклин, спирамицин, полимиксин. Не се препоръчва едновременното приложение на tylosin с пеницилини, цефалоспорини и линкозамиди (опасност от намаление на антибактериалната активност).

Предозиране:

Свине и телета: интрамускулно приложение на 30 mg/kg т.м. дневно (надвишаващи три пъти максималната препоръчителна доза) в продължение на пет дни не предизвиква неблагоприятни реакции.

Установено е, че LD<sub>50</sub> при подкожно инжектиране на tylosin при мишки е >2500 mg/kg т.м.

Основни несъвместимости:

Да не се смесва с други инжекционни разтвори, тъй като това може да доведе до преципитация на активното вещество.

## **7. Неблагоприятни реакции**

Говеда, овце, кози:

Не са известни.

Свине:

Редки (1 до 10 на 10 000 третирани животни):	Еритема, сърбеж, диария, едем на ректалната мукоза и изпадане на ануса <sup>1</sup>
---	---

<sup>1</sup> Прекъсване на третирането води до бързо възстановяване, без необходимост от терапевтична намеса.

Кучета, котки:

Неустановена честота (не може да бъде определена от наличните данни)

Липса на апетит, диария, болезнен оток на тъканите в местата на инжектиране

Съобщаването на неблагоприятни реакции е важно. Това позволява непрекъснат мониторинг на безопасността на продукта. Ако забележите някакви неблагоприятни реакции, включително и такива, които не са описани в тази листовка или мислите, че ветеринарният лекарствен продукт не действа, свържете се първо с Вашия ветеринарен лекар. Можете също да съобщавате неблагоприятни реакции на притежателя на разрешението за търговия, като използвате данните за контакт в края на тази листовка или чрез Вашата национална система за съобщаване:

<https://kvmp.bfsa.bg/phv>

## **8. Дозировка за всеки вид животно, начини и метод на приложение**

Начин на приложение:

Само за интрамускулно приложение.

Дозировка:

Фармазин 50 инжекционен разтвор се прилага интрамускулно, еднократно на 24 часа в следните дози:

Вид животни	Дозировка
Говеда	5 mg/kg т.м. (1.0 ml/10 kg т.м.)
Овце и кози	10-12 mg/kg т.м. (2.0-2.4 ml/10 kg т.м.)
Свине	10 mg/kg т.м. (2.0 ml/10 kg т.м.)
Кучета и котки	2-10 mg/kg т.м. (0.4-2.0 ml/10 kg т.м.)

Третирането трябва да продължи още 24 часа след изчезване на симптомите на заболяването, но не повече от 5 дни.

Да не се инжектират повече от 10 ml в едно място при едри и повече от 5 ml при средни и дребни животни. При овце над 50 kg телесна маса обемът на инжектиране трябва да се раздели в две места на инжектиране (максимум 2.5 ml инжекционен обем в място на инжектиране). При свине не трябва да се прилага повече от 5 ml в едно място на инжектиране.

## **9. Съвети за правилното прилагане на продукта**

Само за интрамускулно приложение.

При повторна употреба да се сменя мястото на инжектиране.

## **10. Карентни срокове**

Говеда:

Месо и вътрешни органи: 21 дни.

Мляко: 4 дни.

Свине:

Месо и вътрешни органи: 16 дни.

Овце:

Месо и вътрешни органи: 42 дни.

Мляко: 108 часа.

Кози:

Месо и вътрешни органи: 8 дни.

Мляко: 4 дни.

Кучета, котки:

Не е приложимо.

#### **11. Специални условия за съхранение**

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

Да не се съхранява при температура над 25 °С.

Да се пази от пряка слънчева светлина.

Да не се използва този ветеринарен лекарствен продукт след изтичане срока на годност, посочен върху етикета след Exp. Срокът на годност отговаря на последния ден от този месец.

Срок на годност след първо отваряне на първичната опаковка: 28 дни.

#### **12. Специални предпазни мерки при унищожаване**

Ветеринарните лекарствени продукти не трябва да бъдат изхвърляни чрез отпадни води или битови отпадъци.

Използвайте програми за връщане при унищожаването на неизползвани ветеринарни лекарствени продукти или остатъци от тях в съответствие с изискванията на местното законодателство и с всички приложими национални системи за събиране. Тези мерки ще помогнат за опазване на околната среда.

Попитайте Вашия ветеринарен лекар или фармацевт как да унищожите ненужни ветеринарни лекарствени продукти.

#### **13. Класификация на ветеринарните лекарствени продукти**

Да се отпуска само по лекарско предписание.

#### **14. Номера на разрешението за търговия и размери опаковки**

0022-1674

ФАРМАЗИН 50 инжекционен разтвор се предлага в стъклени флакони, тип II от 50 ml и 100 ml, затворени с гумени тапи, поставени по един брой в картонена кутия.

Не всички размери на опаковката могат да бъдат предлагани на пазара.

#### **15. Дата на последната редакция на текста**

11/2025

Подробна информация за този ветеринарен лекарствен продукт може да намерите в базата данни на Съюза относно продуктите (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

#### **16. Данни за връзка**

Притежател на разрешението за търговия, производител, отговорящ за освобождаването на партиди и данни за връзка за съобщаване на предполагаеми неблагоприятни реакции:

„БИОВЕТ” АД  
ул. „Петър Раков” № 39  
гр. Пещера 4550  
Р. България  
Телефон: (0350) 656-19  
Факс: (0350) 656-36; (0350) 656-07  
E-mail: biovet@biovet.com

14.11.2025 г.

X

---

Д-Р КРАСИМИР ЗЛАТКОВ  
ДИРЕКТОР НА ДИРЕКЦИЯ КВЛП  
Signed by: KRASIMIR YANKOV ZLATKOV