

Pharmasin 1 g/g granulaat voor gebruik in drinkwater voor varkens, kippen, kalkoenen en kalveren

Toegelaten

- Tylosin tartrate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Pharmasin 1 g/g granules for use in drinking water for pigs, chickens, turkeys and calves

Pharmasin 1 g/g granulaat voor gebruik in drinkwater voor varkens, kippen, kalkoenen en kalveren

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Varken

Kip

Kalveren

Kalkoen

Toedieningsweg:

Gebruik in drinkwater

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
1100.00 milligram(s) / 1.10 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Granulaat voor gebruik in drinkwater

Wachttijd per toedieningsweg:

Gebruik in drinkwater:

-

Varken

- Meat and offal. 1 day

-

Kip

- Meat and offal. 1 day
 - Eggs. no withdrawal period zero days

-

Kalveren

- Meat and offal. 12 day

-

Kalkoen

- Meat and offal. 2 day
 - Eggs. no withdrawal period zero days

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01FA90

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Nederland

Beschikbaar in:

Nederland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

HuVepharma

Handelsvergunningsdatum:

22/09/2010

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Biovet AD

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Vergunningsnummer:

REG NL 107365

Datum toelatingswijziging:

13/04/2022

Rapporterende lidstaat:

Nederland

Procedurenummer:

NL/V/0159/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Cyprus Tsjechië Denemarken Duitsland
Griekenland Hongarije Ierland Italië Malta Polen Portugal Roemenië Spanje
Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands
Norwegian

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 14/11/2023

Updated on: 15/11/2023

Downloaden