

# Pharmasin 250 000 IU/g Oral Granules for pigs

Autorizado

- Tylosin phosphate

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Pharmasin 250 000 IU/g Oral Granules for pigs

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via oral

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

250000.00 unidade(s) internacionais / 1.00 grama(s)

### Forma farmacêutica:

Granulado

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Via oral:**

- 

**Pig**

- Meat and offal. 0 dia

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ01FA90

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Alemanha

---

**Disponibilidade:**

Alemanha

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

HuVepharma

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

18/01/2010

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Biovet AD

---

**Autoridade responsável:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Número da autorização:**

401072.01.00

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

6/03/2015

---

**Estado-Membro de referência:**

Países Baixos

---

**Número de procedimento:**

NL/V/0129/002

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Bélgica República Checa Dinamarca Alemanha Itália Polónia

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

PuAR Pharmasin 250 000 IU OG (250 mg.g) 104899.pdf

pharmasin par.pdf