

File downloaded on 2026-06-11

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000094030>

Pharmasin 50 solution for injection for cattle, sheep, goat, pigs, dogs , cats

Autorizat

- Tylosin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Pharmasin 50 solution for injection for cattle, sheep, goat, pigs, dogs , cats

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Oaie

Capră

Porc

Câine

Pisică

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
50.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

•

Bovine

- Carne și organe. 21 zi
- Milk. 4 zi

•

Oaie

- Carne și organe. 42 zi
- Milk. 108 oră

•

Capră

- Carne și organe. 8 zi
- Milk. 4 zi

•

Porc

- Carne și organe. 16 zi
-

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01FA90

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Bulgară](#)

Disponibile numai în [Bulgară](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Biovet AD

Data autorizației de comercializare:

10/10/2006

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Biovet AD

Autoritatea responsabilă:

Bulgarian Food Safety Authority

Numărul autorizației:

0022-1674

Data modificării statusului autorizației:

10/10/2006

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.