

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

Pooblašćeno

- Tylosin tartrate

## Product identification

### Ime zdravila:

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

### Ućinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)  
tele

### Pot uporabe:

Dajanje v vodo za pitje

## Product details

### **Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### **Farmaceutska oblika:**

Peroralni prašek

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Dajanje v vodo za pitje:**

- **Chicken**

- Meat and offal. 1 day

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

- **Turkey**

- Meat and offal. 5 day

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

- **Pig**

- Meat and offal. 2 day

- **tele**

- Meat and offal. 14 day

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

---

### **Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):**

QJ01FA90

---

### **Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

### **Status dovoljenja:**

Valid

---

**Authorised in:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine:**

Na voljo samo v [Bulgarian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Biovet AD

---

**Marketing authorisation date:**

4/03/2013

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Biovet J.S.C.

---

**Pristojni organ:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Številka dovoljenja :**

0022-1967-05.03.2013

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja:**

4/03/2013

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Package Leaflet and Labelling

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

---

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