

File downloaded on 2026-05-07

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

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

Godkänd

- Tylosin tartrate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Tamhöns

Kalkon

Svin

Nöt (kalv)

Administreringsväg:

Användning i dricksvatten

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Läkemedelsform:

Oralt pulver

Karenstid per administreringsväg:

Användning i dricksvatten:

•

Tamhöns

- Meat and offal. 1 dygn

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

•

Kalkon

- Meat and offal. 5 dygn

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

•

Svin

- Meat and offal. 2 dygn

•

Nöt (kalv)

- Meat and offal. 14 dygn

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

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01FA90

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Bulgarien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på bulgariska

Finns tillgänglig endast på bulgariska

Finns tillgänglig endast på bulgariska

Finns tillgänglig endast på bulgariska

Finns tillgänglig endast på bulgariska

Finns tillgänglig endast på bulgariska

Finns tillgänglig endast på bulgariska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska litauiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Biovet AD

Godkännandedatum:

4/03/2013

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Biovet AD

Ansvarig myndighet:

Bulgarian Food Safety Authority

Godkännandenummer:

0022-1967-05.03.2013

Datum för ändring av godkännandestatus:

4/03/2013

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel och märkning

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.