

# PHARMASIN 200 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, SHEEP, GOATS AND PIGS

Registrováno

- Tylosin

## Identifikace přípravku

### **Název léčiva:**

PHARMASIN 200 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, SHEEP, GOATS AND PIGS

Pharmasin 200 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Schafe, Ziegen und Schweine

---

### **Léčivá látka:**

Dostupné pouze v [English](#)

---

### **Cílové druhy:**

Skot

Prase

Ovce

Koza

---

### **Cesta podání:**

Intramuskulární podání

Intravenózní podání

---

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

200000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Léková forma:

Injekční roztok

---

### Ochranná lhůta podle cesty podání:

#### Intramuskulární podání:

- 

##### Skot

- Maso. 28 day

- Mléko. 108 hour

- 

##### Prase

- Maso. 16 day

- 

##### Ovce

- Maso. 42 day

- Mléko. 108 hour

- 

##### Koza

- Maso. 42 day

- Mléko. 108 hour

#### Intravenózní podání:

- 

##### Skot

- Maso. 28 day

- Mléko. 108 hour

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**

QJ01FA90

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Německo

---

**Dostupné v:**

Německo

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

HuVepharma

---

**Datum registrace:**

29/01/2013

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Biovet AD

---

**Příslušný orgán:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Registrační číslo:**

401654.00.00

---

**Datum změny stavu registrace:**

23/12/2017

---

**Referenční členský stát:**

Francie

---

**Číslo procedury:**

FR/V/0239/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Bulharsko Dánsko Německo Řecko Maďarsko Irsko Itálie Polsko  
Portugalsko Rumunsko Španělsko

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000029003>