

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

Zugelassen

- Tylosin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind
Schwein
Schaf
Ziege

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung
intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

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

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 28 Tag
- Milch. 108 Stunde

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 16 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 42 Tag
- Milch. 108 Stunde

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 42 Tag
- Milch. 108 Stunde

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 28 Tag
 - Milch. 108 Stunde
-

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01FA90

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Dänemark

Verfügbar in:

Dänemark

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

HuVepharm

Zulassungsdatum:

6/02/2013

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Biovet AD

Zuständige Behörde:

Danish Medicines Agency

Zulassungsnummer:

49846

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

6/02/2013

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0239/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Bulgarien Dänemark Deutschland Griechenland Ungarn Irland
Italien Polen Portugal Rumaenien Spanien

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

eu-puar-frv0239001-mr-rpe_100-en.pdf