

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

Zugelassen

- Tylosin

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

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

---

**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

---

**Abgaberegung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Deutschland

---

**Verfügbar in:**

Deutschland

---

**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:**

HuVepharma

---

**Zulassungsdatum:**

29/01/2013

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Biovet AD

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

401654.00.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

23/12/2017

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 19/12/2024

[Herunterladen](#)

eu-puar-frv0239001-mr-rpe\_100-en.pdf