

File downloaded on 2026-07-02

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000029002>

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

Heimilað

- Tylosin

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

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

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Nautgripir

Svín

Sauðkind

Geit

### Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

# Upplýsingar um lyf

## Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

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

---

## Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

---

## Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

### Til notkunar í vöðva:

- 

#### Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 28 dagar
- Mjólk. 108 klukkustundir

- 

#### Svín

- Kjöt og innmatur. 16 dagar

- 

#### Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 42 dagar
- Mjólk. 108 klukkustundir

- 

#### Geit

- Kjöt og innmatur. 42 dagar
- Mjólk. 108 klukkustundir

### Til notkunar í bláæð:

- 

#### Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 28 dagar
  - Mjólk. 108 klukkustundir
-

**ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QJ01FA90

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Danmörk

---

**Fáanlegt í:**

Danmörk

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

HuVepharma

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

6/02/2013

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Biovet AD

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Danish Medicines Agency

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

49846

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

6/02/2013

---

**Umsjónarland (RMS):**

Frakkland

---

**Ferilsnúmer:**

FR/V/0239/001

---

**Þátttökulönd (CMS):**

Austurríki Búlgaríá Danmörk Þýskaland Grikkland Ungverjaland Írland Ítalía  
Pólland Portúgal Rúmenía Spánn

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

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