

File downloaded on 2026-04-28

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

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

Autorizzato

- Tylosin

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

bovini

Suino

Ovino

Caprino

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

200000.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

### **Tempo di attesa per via di somministrazione:**

#### **Uso intramuscolare:**

- 

##### **bovini**

- carni e frattaglie. 28 giorno

- latte. 108 ora

- 

##### **Suino**

- carni e frattaglie. 16 giorno

- 

##### **Ovino**

- carni e frattaglie. 42 giorno

- latte. 108 ora

- 

##### **Caprino**

- carni e frattaglie. 42 giorno

- latte. 108 ora

#### **Uso endovenoso:**

- 

##### **bovini**

- carni e frattaglie. 28 giorno

- latte. 108 ora

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ01FA90

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Danimarca

---

**Disponibile in:**

Danimarca

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

HuVepharma

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

6/02/2013

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Biovet AD

---

**Autorità responsabile:**

Danish Medicines Agency

---

**Numero di autorizzazione:**

49846

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

6/02/2013

---

**Stato membro di riferimento:**

Francia

---

**Numero di procedura:**

FR/V/0239/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Bulgaria Danimarca Germania Grecia Ungheria Irlanda Italia Polonia  
Portogallo Romania Spagna

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

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