

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

Autorisert

- Tylosin

## Produkt identifikasjon

### **Legemidlets navn:**

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

### **Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### **Målarter:**

storfe

gris

sau

geit

### **Administrasjonsvei:**

Intramuskulær bruk

Intravenøs bruk

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

200000.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 milliliter

---

### Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

---

### Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

#### Intramuskulær bruk:

- 

##### storfe

- Slakt. 28 dag
- Melk. 108 time

- 

##### gris

- Slakt. 16 dag

- 

##### sau

- Slakt. 42 dag
- Melk. 108 time

- 

##### geit

- Slakt. 42 dag
- Melk. 108 time

#### Intravenøs bruk:

- 

##### storfe

- Slakt. 28 dag
  - Melk. 108 time
-

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**  
QJ01FA90

---

**Juridisk status for forsyning:**  
Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**  
Gyldig

---

**Autorisert i:**  
DK

---

**Tilgjengelig i:**  
DK

---

**Pakningsbeskrivelse:**  
Bare tilgjengelig i [Fransk](#)  
Bare tilgjengelig i [Fransk](#)  
Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**  
Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**  
Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**  
HuVepharma

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**  
6/02/2013

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**  
Biovet AD

---

**Ansvarlig myndighet:**

Danish Medicines Agency

---

**Godkjenningsnummer:**

49846

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

6/02/2013

---

**Referanse medlemsstat:**

FR

---

**Prosedyrenummer:**

FR/V/0239/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BG DK DE EL HU Irland IT PL PT RO ES

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

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