



파마신200주사제

Pharmasin® 200mg

치료의 새로운 기준

EU-GMP 및
FDA 승인
신뢰할 수 있는
유럽산 품질

타일로신
염기(Base) 제형
조직 침투력 및
약효 지속 우수

파마신200
하루 1회 주사
빠른 회복과
스트레스 감소

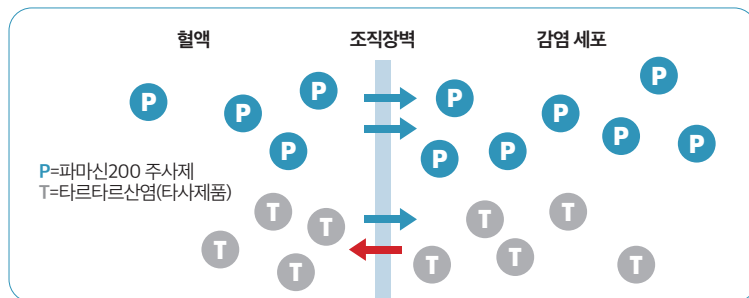


타일로신 염기(Base) 제형의 핵심 장점

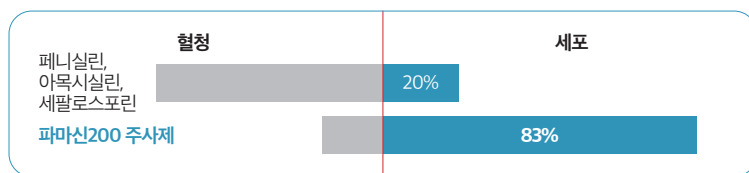
	Pharmasin 200mg/ml 주사제	타사제품
항목	타일로신 염기 (Base)	타르타르산염 (Tartrate)
화학구조	순수한 형태의 타일로신	타르타르산과 결합한 염 형태
용해도	지용성 - 조직에 잘 스며들	수용성 - 빠르게 퍼지고 빠르게 배출
투여 방식	근육주사(i/m), 피하주사(s/c)	경구(p/o) 또는 근육주사
투여 횟수	1일 1회로 간편	1일 2회 이상 필요
약물 지속성	조직에 축적 → 지속적 항균 효과	대사 빠름 → 짧은 작용 시간
약효 발현	이온 트래핑 효과로 약효 장시간 유지	효과 지속성 떨어짐

타일로신 염기(Base)의 이온 트래핑

Base 형태는 조직장벽을 잘 통과한 뒤 감염세포에서 이온화 돼 혈액으로 빠져나가지 않고 조직내 고농도로 유지



파마신200 주사제는 다른 항생제 보다 조직 침투력이 83%로 높아 치료 우수



구성

타일로신 200mg/ml

약리학적 제형

▶ 호박색의 주사액

대상동물

▶ 돼지

적응증

▶ 돈단독(Erysipelothrix rhusiopathiae)

용법 및 용량

▶ 1일 체중 kg당 본제 0.025~0.05ml (타일로신으로서 5~10mg/kg bw)의 비율로 3일간 근육주사

휴약기간

돼지 16일



휴브파마, 70년 전통의 유럽산 고품질 동물의약품을 생산하는 제약사입니다.



- ✓ 1954년 불가리아에 설립된 휴브파마는 세계 10대 수의학 제약 회사로 꼽히는 글로벌 기업입니다.
- ✓ 유럽 기준을 따르는 최첨단 생산 시설은 EU-GMP(Good Manufacturing Practice) 및 HACCP(Hazard Analysis and Critical Control Point) 인증과 USDA(United States Department of Agriculture, 미국 농무부) 및 FDA(Food and Drug Administration, 미국 식품의약국)를 포함한 엄격한 국제 기준을 완벽하게 준수합니다.



본사&생산공장 HUVEPHARMA EOOD 5th Floor,
3a Nikolay Haytov Str. 1113 Sofia, Bulgaria, EU
한 국 지 사 서울시 강남구 선릉로100길 34, 남영빌딩, 403호
제 품 문 의 02-6015-3337