

Macrotil Oral, 250 mg/ml suukaudse lahuse kontsentraat vasikatele, sigadele, kanadele ja kalkunitele

Разрешен

- Tilmicosin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Macrotil Oral, 250 mg/ml suukaudse lahuse kontsentraat vasikatele, sigadele, kanadele ja kalkunitele

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

телета с неразвити предстомашия
свиня
пиле
пуйка

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Концентрат за перорален разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Перорално приложение:

-

телета с неразвити предстомашия

- Meat and offal. 42 day

- Milk. no withdrawal period

Mitte kasutada lakteerivatel loomadel.

-

свиня

- Meat and offal. 14 day

-

пиле

- Meat and offal. 12 day

Ei ole lubatud kasutamiseks lindudel, kelle mune tarvitatakse inimtoiduks. Mitte kasutada 14 päeva jooksul enne munemisperioodi algust.

-

пуйка

- Meat and offal. 19 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТСvet) Код:

QJ01FA91

Режим на отпускане:

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Естонски](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Дата на разрешение за търговия:

1/04/2019

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Отговорен орган:

State Agency Of Medicines

Номер на разрешението за търговия:

2157

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

1/04/2019

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.