

MACROTYL-250 oral, 250 mg/ml oral solution for calves, pigs, chickens and turkeys

Registrováno

- Tilmicosin

Identifikace přípravku

Název léčiva:

MACROTYL-250 oral, 250 mg/ml oral solution for calves, pigs, chickens and turkeys

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Dostupné pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Krůta

Skot (březí kráva)

Prase

Cesta podání:

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)
250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Perorální roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Perorální podání:

-

Chicken (hen)

- Maso. 12 day

Не се разрешава употребата при птици, които произвеждат, или са предназначени да произвеждат яйца за консумация от хора

-

Krůta

- Maso. 19 day

Не се разрешава употребата при птици, които произвеждат, или са предназначени да произвеждат яйца за консумация от хора

-

Skot (březí kráva)

- Maso. 42 day

Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора

-

Prase

- Maso. 14 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ01FA91

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Bulharsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Bulgarian](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

Datum registrace:

6/01/2013

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Příslušný orgán:

Bulgarian Food Safety Authority

Registrační číslo:

0022-1925

Datum změny stavu registrace:

6/01/2013

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.