

MACROLAN WS, 1 000 mg/g milteliai geriamajam tirpalui ruošti veršeliams, kiaulėms, vištoms ir kalakutams

Autoriseret

- Tylosin tartrate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

MACROLAN WS, 1 000 mg/g milteliai geriamajam tirpalui ruošti veršeliams, kiaulėms, vištoms ir kalakutams

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kalv

Svin

Høns

Kalkun

Administrationsvej:

Anvendelse i drikkevand

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Pulver til oral opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Anvendelse i drikkevand:

-

Kalv

- Meat and offal. 12 dag

-

Svin

- Meat and offal. 1 dag

-

Høns

- Meat and offal. 1 dag

- Egg. 0 dag

-

Kalkun

- Meat and offal. 2 dag

- Egg. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01FA90

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)

Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)

Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Interchemie werken De Adelaar LT UAB

Dato for markedsføringstilladelse:

29/02/2016

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

Ansvarlig myndighed:

State Food And Veterinary Service

Markedsføringstilladelsesnummer:

LT/2/16/2336/001-003

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

13/09/2021

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100379>