

Macrolan-200, 200 mg/ml süstelahus veistele, lammastele ja sigadele

Zugelassen

- Tylosin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Macrolan-200, 200 mg/ml süstelahus veistele, lammastele ja sigadele

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind
Schaf
Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**intramuskuläre Anwendung:**

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 13 Tag
- Milch. 96 Stunde

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 42 Tag
- Milch. 108 Stunde

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 13 Tag
-

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01FA90

Abgaberegelerung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Estland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in estnisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Zulassungsdatum:

6/09/2007

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Zuständige Behörde:

State Agency Of Medicines

Zulassungsnummer:

1488

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

6/09/2007

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.