

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

Zugelassen

- Tilmicosin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Henne

Truthuhn

Kuh, tragend

Schwein

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lösung zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Einnehmen:

•

Henne

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

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

•

Truthuhn

- Fleisch und Innereien. 19 Tag

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

•

Kuh, tragend

- Fleisch und Innereien. 42 Tag

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

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

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

QJ01FA91

Abgaberegulung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Bulgarien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in bulgarisch

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 B.V.

Zulassungsdatum:

6/01/2013

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Zuständige Behörde:

Bulgarian Food Safety Authority

Zulassungsnummer:

0022-1925

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

6/01/2013

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.

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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