

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

Autorisiert

- Tylosin tartrate

## Product identification

### Name des Arzneimittels:

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

### Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

### Zieltierart(en):

Saugkalb

Schwein

Huhn

Truthuhn

### Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

## Product details

### Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)  
1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Darreichungsform:**

Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

---

**Withdrawal period by route of administration:  
zum Eingeben über das Trinkwasser:**

- 

**Saugkalb**

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

- 

**Huhn**

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

- Egg. 0 Tag

- 

**Truthuhn**

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

- Egg. 0 Tag

---

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

QJ01FA90

---

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)  
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Litauen

---

**Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [Lithuanian](#)

Verfügbar nur in [Lithuanian](#)

Verfügbar nur in [Lithuanian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Interchemie werken De Adelaar LT UAB

---

**Marketing authorisation date:**

29/02/2016

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

State Food And Veterinary Service

---

**Zulassungsnummer:**

LT/2/16/2336/001-003

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

13/09/2021

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

---

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