

MACROTYL-250 oral – oral solution for poultry, calves and pigs

Εξουσιοδοτημένο

- Tilmicosin

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

MACROTYL-250 oral-разтвор за перорално приложение за птици, телета и прасета

MACROTYL-250 oral – oral solution for poultry, calves and pigs

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Ορνιθα

Ινδοόρνιθα

Διατίθεται μόνο σε [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Χοίρος

Οδός χορήγησης:

Από στόματος χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε English
250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Πόσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Από στόματος χρήση:

•

Ορνιθα

- Meat and offal. 12 Ημέρα

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

•

Ινδοόρνιθα

- Meat and offal. 19 Ημέρα

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

•

Cattle (pregnant cow)

- Meat and offal. 42 Ημέρα

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

•

Χοίρος

- Meat and offal. 14 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QJ01FA91

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Czech Estonian English French Italian Latvian Lithuanian Portuguese Romanian Slovenian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Bulgarian](#)

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

6/01/2013

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Αρμόδια αρχή:

Bulgarian Food Safety Authority

Αριθμός έγκρισης:

0022-1925

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:

23/11/2017

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφο

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000072517>