

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

Εξουσιοδοτημένο

- Tylosin tartrate

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

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

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Μόσχος

Χοίρος

Κοτόπουλο

Ινδοόρνιθα

Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)
1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Κόνις για πόσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό:

- **Μόσχος**

- Meat and offal. 12 Ημέρα

- **Χοίρος**

- Meat and offal. 1 Ημέρα

- **Κοτόπουλο**

- Meat and offal. 1 Ημέρα

- Egg. 0 Ημέρα

- **Ινδοόρνιθα**

- Meat and offal. 2 Ημέρα

- Egg. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QJ01FA90

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [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 [Lithuanian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Lithuanian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Lithuanian](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Interchemie werken De Adelaar LT UAB

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

29/02/2016

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

Αρμόδια αρχή:

State Food And Veterinary Service

Αριθμός έγκρισης:

LT/2/16/2336/001-003

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:

13/09/2021

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/600000100379>