

Macrotil Oral, 250 mg/ml suukaudse lahuse kontsentraat vasikatele, sigadele, kanadele ja kalkunitele

Autorizado

- Tilmicosin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Macrotil Oral, 250 mg/ml suukaudse lahuse kontsentraat vasikatele, sigadele, kanadele ja kalkunitele

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Terneros prerrumiantes

Porcino

Pollos

Pavos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English
250.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Concentrado para solución oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Terneros prerrumiantes

- Meat and offal. 42 Día
 - Milk. no withdrawal period
- Mitte kasutada lakteerivatel loomadel.

-

Porcino

- Meat and offal. 14 Día

-

Pollos

- Meat and offal. 12 Día

Ei ole lubatud kasutamiseks lindudel, kelle mune tarvitatakse inimtoiduks. Mitte kasutada 14 päeva jooksul enne munemisperioodi algust.

-

Pavos

- Meat and offal. 19 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01FA91

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Estonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Estonian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Fecha de autorización de comercialización:

1/04/2019

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Autoridad responsable:

State Agency Of Medicines

Número de autorización:

2157

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/04/2019

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.