

MACROTYL-300, 300 mg/ml solution for injection for cattle and sheep

Autorizado

- Tilmicosin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

MACROTYL-300, 300 mg/ml solution for injection for cattle and sheep

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

300.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía subcutánea:

•

Bovino

- Meat and offal. 70 Día

- Milk. 36 Día

Ако продуктът се приложи на крави през сухостойния период или на бременни юници за мляко, млякото не трябва да се консумира от хора до 36 дни след отелването

•

Ovino

- Meat and offal. 42 Día

- Milk. 18 Día

Ако продуктът се приложи на овце през сухостойния период или на бременни овце за мляко, млякото не трябва да се консумира от хора до 18 дни след раждането.

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

QJ01FA91

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Bulgaria

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [Bulgarian](#)

Disponibile únicamente en [Bulgarian](#)

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 B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

10/06/2013

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Autoridad responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Número de autorización:

0022-2039

Fecha de modificación del estado de la autorización:

10/06/2013

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.

Prospecto

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

Etiquetado

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