

Zactran 150 mg/ml - Solution for injection (cattle, pigs, sheep)

Müügiloaga

- Gamithromycin

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

Zactran 150 mg/ml - Solution for injection (cattle, pigs, sheep)

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

veis

lammas

sig

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Subkutaanne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 Viaal

Ravimvorm:

Süstelahus

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:**Intramuskulaarne:**

-

veis

- liha ja söödavad koed. 64 day 64 days

-

lammas

- liha ja söödavad koed. 29 day 29 days

-

sig

- liha ja söödavad koed. 16 day 16 days

Subkutaanne:

-

veis

- liha ja söödavad koed. 64 day 64 days

-

lammas

- liha ja söödavad koed. 29 day 29 days

-

sig

- liha ja söödavad koed. 16 day 16 days

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QJ01FA95

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Austria , Belgia , Bulgaaria , Horvaatia , Küpros , Tšehhi , Taani , Eesti , Soome , Prantsusmaa , Saksamaa , Kreeka , Ungari , Island , Iirimaa , Itaalia , Läti , Liechtenstein , Leedu , Luksemburg , Malta , Holland , Norra , Poola , Portugal , Rumeenia , Slovakkia , Sloveenia , Hispaania , Rootsi , Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

Saadaval:

Belgia , Hispaania , Luksemburg , Poola , Prantsusmaa , Saksamaa

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#)

Müügiloa hoidja:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Müügiloa kuupäev:

24/07/2008

Partii vabastamise tootmiskohad:

Fresenius Kabi Austria GmbH

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Vastutav asutus:

European Commission

Müügiloa number:

See teave selle ravimi kohta puudub.

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

12/04/2011

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumendid

Combined File of all Documents

eesti (PDF)

Avaldatud: 13/03/2026

[Lae alla](#)