

MICOTIL 300 MG/ML SOLUTION INJECTABLE

Myönnetty

- Tilmicosin

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

MICOTIL 300 MG/ML SOLUTION INJECTABLE

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Lammas

Antoreitti:

Ihon alle

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

Varoaika antoreiteittäin:**Ihon alle:**

-

Nauta

- Meat and offal. 70 day

- Milk. 36 day

Si le produit est administré aux vaches pendant la période de tarissement ou aux génisses laitières gestantes (conformément à la rubrique « Utilisation en cas de gestation, de lactation ou de ponte » ci-dessus), le lait ne doit pas être utilisé pour la consommation humaine jusqu'à 36 jours après le vêlage.

-

Lammas

- Meat and offal. 42 day

- Milk. 18 day

Si le produit est administré aux brebis pendant la période de tarissement ou aux brebis gestantes (conformément à la rubrique « Utilisation en cas de gestation, de lactation ou de ponte » ci-dessus), le lait ne doit pas être utilisé pour la consommation humaine jusqu'à 18 jours après l'agnelage.

Anatomis-terapeutis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QJ01FA91

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavilla:

France

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [French](#)

Saatavissa vain kielillä [French](#)

Saatavissa vain kielillä [French](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Elanco GmbH

Myyntiluvan myöntämispäivä:

4/08/1994

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Elanco France S.A.S.

Vastaava viranomainen:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Myyntilupanumero:

FR/V/6240822 8/1994

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

4/08/2009

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.

Package Leaflet and Labelling

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.