

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

Autorisé

- Gamithromycin

## Product identification

### Dénomination du médicament:

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

---

### Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

---

### Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Porc

---

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

---

## Product details

### Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

150.00 milligram(s) / 1.00 Flacon

---

### Forme pharmaceutique:

Solution injectable

---

## **Temps d'attente par voie d'administration:**

### **Voie intramusculaire:**

- **Bovins**

- Viande et abats. 64 day 64 days

- **Mouton**

- Viande et abats. 29 day 29 days

- **Porc**

- Viande et abats. 16 day 16 days

### **Voie sous-cutanée:**

- **Bovins**

- Viande et abats. 64 day 64 days

- **Mouton**

- Viande et abats. 29 day 29 days

- **Porc**

- Viande et abats. 16 day 16 days

---

## **Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ01FA95

---

## **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

## **Statut de l'autorisation:**

Valide

---

## **Autorisé en:**

Autriche , Belgique , Bulgarie , Croatie , Chypre , Tchéquie , Danemark , Estonie , Finlande , France , Allemagne , Grèce , Hongrie , Islande , Irlande , Italie , Lettonie , Liechtenstein , Lituanie , Luxembourg , Malte , Pays-Bas , Norvège , Pologne , Portugal , Roumanie , Slovaquie , Slovénie , Espagne , Suède , Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

## **Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
Disponible uniquement en [Anglais](#)  
Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Additional information

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [italien](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

24/07/2008

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Fresenius Kabi Austria GmbH

Fresenius Kabi Austria GmbH

Fresenius Kabi Austria GmbH

Fresenius Kabi Austria GmbH

Fresenius Kabi Austria GmbH

Fresenius Kabi Austria GmbH

Fresenius Kabi Austria GmbH

Fresenius Kabi Austria GmbH

Fresenius Kabi Austria GmbH

Fresenius Kabi Austria GmbH

Fresenius Kabi Austria GmbH

Fresenius Kabi Austria GmbH

Fresenius Kabi Austria GmbH

Fresenius Kabi Austria GmbH

Fresenius Kabi Austria GmbH

---

**Autorité responsable:**

European Commission

---

**Numéro de l'autorisation:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

24/07/2008

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

français (PDF)

Publié le: 28/02/2024

[Télécharger](#)

ema-puar-zactran-v-129-var-x-0034-en.pdf

ema-puar-zactran-v-129-var-x-0027-en.pdf

ema-puar-zactran-v-129-par-en.pdf

ema-puar-zactran-v-129-var-ii-0036-en.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000004160>