

Macrotil, 300 mg/ml süstelahus veistele ja lammastele

Odobreno

- Tilmicosin

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Macrotil, 300 mg/ml süstelahus veistele ja lammastele

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Supkutano

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

300.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Supkutano:

-

Cattle

- Meat and offal. 70 day
- Milk. 36 day

-

Sheep

- Meat and offal. 42 day
- Milk. 18 day

Ravimi manustamisel kinnijäetud või tiinetele uttede (järgides lõiku 4.7 eespool) ei ole lubatud piima tarvitada inimestideks kuni 18 päeva möödumiseni poegimisest.

Anatomo-terapeutiline-kemikaaliveterinaarne (ATKvet) märk:

QJ01FA91

Õigustatus kirjeldus:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački finski švedski islandski Norwegian

Opis paketa:

Dostupan samo u estonski

Dostupan samo u estonski

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

1/04/2019

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Nadležno tijelo:

State Agency Of Medicines

Broj odobrenja:

2156

Datum promjene statusa odobrenja:

1/04/2019

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.