

LV Macrolan WS 1000 mg/g pulveris lietošanai ar dzeramo ūdeni teļiem, kazlēniem, jēriem, cūkām, vistām un tītariem

Heimilað

- Tylosin tartrate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

LV Macrolan WS 1000 mg/g pulveris lietošanai ar dzeramo ūdeni teļiem, kazlēniem, jēriem, cūkām, vistām un tītariem

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [spænska](#) [tékkneska](#) [danska](#) [þýska](#) [eistneska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [ungverska](#) [hollenska](#) [rúmenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [spænska](#) [danska](#) [þýska](#) [eistneska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [ungverska](#) [hollenska](#) [rúmenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [spænska](#) [danska](#) [þýska](#) [eistneska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [ungverska](#) [hollenska](#) [rúmenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Svín

Hænsn (hæna)

Kalkúni

Leið stjórnslu:

Til notkunar í drykkjarvatn

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Duft til notkunar í drykkjarvatn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í drykkjarvatn:

-

Cattle (pre-ruminant)

- Kjöt og innmatur. 5 dagar

-

Goat (pre-ruminant)

- Kjöt og innmatur. 5 dagar

-

Sheep (pre-ruminant)

- Kjöt og innmatur. 5 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 3 dagar

-

Hænsn (hæna)

- Kjöt og innmatur. 3 dagar

- Eggs. 3 dagar

-

Kalkúni

- Kjöt og innmatur. 3 dagar
- Eggs. 3 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01FA90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Lettland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [lettneska](#)

Aðeins fáanlegt í [lettneska](#)

Aðeins fáanlegt í [lettneska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Dagsetning markaðsleyfis:

1/07/2015

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Ábyrgt yfirvald:

Food And Veterinary Service

Markaðsleyfisnúmer:

V/NRP/15/0023

Dagsetning á breytingu stöðu:

1/07/2015

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.