

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

Autorizzato

- Gamithromycin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

150.00 milligrammo(i) / 1.00 Flaconcino

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

bovini

- carni e frattaglie. 64 giorno 64 days

-

Suino

- carni e frattaglie. 16 giorno 16 days

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- carni e frattaglie. 64 giorno 64 days

-

Suino

- carni e frattaglie. 16 giorno 16 days

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01FA95

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Austria , Belgio , Bulgaria , Croazia , Cipro , Repubblica Ceca , Danimarca , Estonia , Finlandia , Francia , Germania , Grecia , Ungheria , Islanda , Irlanda , Italia , Lettonia , Liechtenstein , Lituania , Lussemburgo , Malta , Paesi Bassi , Norvegia , Polonia , Portogallo , Romania , Slovacchia , Slovenia , Spagna , Svezia ,

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12, paragrafo 3, della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

24/07/2008

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Fresenius Kabi Austria GmbH

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Autorità responsabile:

European Commission

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

20/07/2009

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 28/02/2024

Scaricamento

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-var-ii-0036-en.pdf

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