

MACROTYL-250 oral, 250 mg/ml oral solution for calves, pigs, chickens and turkeys

Autorizzato

- Tilmicosin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

MACROTYL-250 oral, 250 mg/ml oral solution for calves, pigs, chickens and turkeys

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Pollo (gallina)

tacchino

Bovini (vacca gestante)

Suino

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

250.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

•

Pollo (gallina)

- carni e frattaglie. 12 giorno

Не се разрешава употребата при птици, които произвеждат, или са предназначени да произвеждат яйца за консумация от хора

•

tacchino

- carni e frattaglie. 19 giorno

Не се разрешава употребата при птици, които произвеждат, или са предназначени да произвеждат яйца за консумация от хора

•

Bovini (vacca gestante)

- carni e frattaglie. 42 giorno

Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора

•

Suino

- carni e frattaglie. 14 giorno

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

QJ01FA91

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Bulgaria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Bulgarian

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

6/01/2013

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Autorità responsabile:

Bulgarian Food Safety Authority

Numero di autorizzazione:

0022-1925

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

6/01/2013

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.