

File downloaded on 2026-04-26

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/lt/600000072965>

# Micotil 300

Registruotas

- Tilmicosin

## Vaisto identifikaciniai duomenys

**Vaisto pavadinimas:**

Micotil 300

---

**Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

---

**Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Galvijai

Avis

---

**Naudojimo būdas:**

Leisti po oda

---

## Vaisto duomenys

**Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

300.00 miligramai / 1.00 mililitrai

---

**Vaisto forma:**

Injekcinis tirpalas

---

**Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**

**Leisti po oda:**

- 

**Galvijai**

- Pienas. 36 d.

Wenn das Tierarzneimittel Kühen während der Trockenstehzeit oder trächtigen Färsen verabreicht wird, darf die Milch bis zu 36 Tage nach dem Kalben nicht für den menschlichen Verzehr verwendet werden.

- Skerdiena ir subproduktai. 70 d.

- 

**Avis**

- Pienas. 18 d.

Wenn das Tierarzneimittel Mutterschafen während der Trockenstehzeit oder trächtigen Schafen verabreicht wird, darf die Milch bis zu 18 Tage nach dem Lammen nicht für den menschlichen Verzehr verwendet werden.

- Skerdiena ir subproduktai. 42 d.

---

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:**

QJ01FA91

**Tiekimo teisinis statusas:**

Parduodama tik su veterinariniu receptu

**Registracijos statusas:**

Valid

**Registruota:**

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik Vokiečių

Pateikiama tik Vokiečių

Pateikiama tik Vokiečių

---

## Papildoma informacija

**Teisių tipas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

---

**Registruotojas:**

Elanco GmbH

---

**Rinkodaros leidimo data:**

9/01/1997

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Elanco France S.A.S.

---

**Atsakinga institucija:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Registracijos numeris:**

23350.00.00

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

5/05/2004

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.