

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

Atļautas

- Tylosin tartrate

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

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

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērksugas:

Liellops (teļš pirms atgreimošanas funkcijas sākšanās)

Kaza (pirms atgreimošanas funkcijas sākšanās)

Aita (pirms atgreimošanas funkcijas sākšanās)

Cūka

Vista (vista)

Tītars

Lietošanas veids:

Lietošanai ar dzeramo ūdeni

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

1000.00 miligrams(i) / 1.00 grams(i)

Farmaceitiskā forma:

Pulveris lietošanai ar dzeramo ūdeni

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:

Lietošanai ar dzeramo ūdeni:

-

Liellops (teļš pirms atgreimošanas funkcijas sākšanās)

- Gaļa un blakusprodukti. 5 diena

-

Kaza (pirms atgreimošanas funkcijas sākšanās)

- Gaļa un blakusprodukti. 5 diena

-

Aita (pirms atgreimošanas funkcijas sākšanās)

- Gaļa un blakusprodukti. 5 diena

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 3 diena

-

Vista (vista)

- Gaļa un blakusprodukti. 3 diena

- Olas. 3 diena

-

Tītars

- Gaļa un blakusprodukti. 3 diena

- Olas. 3 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATKvet) kods:

QJ01FA90

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Balta pudele ar baltu vāciņu, noslēgta ar drošības sloksni, satur 500 g pulveri.

Balta pudele ar baltu vāciņu, noslēgta ar drošības sloksni, satur 1000 g pulveri.

Alumīnija folijas paciņa, kas satur 100 g pulveri.

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieteikums vispāratzītām veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(a) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Tirdzniecības atļaujas datums:

1/07/2015

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Atbildīgā iestāde:

Food And Veterinary Service

Atļaujas numurs:

V/NRP/15/0023

Atļaujas statusa maiņas datums:

1/07/2015

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Lietošanas instrukcija

Zāļu apraksts

Marķējuma teksts