

LV Macrolan 200 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, kazām, aitām un cūkām

Geautoriseerd

- Tylosin tartrate

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

LV Macrolan 200 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, kazām, aitām un cūkām

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Geit

Schaap

Varken

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:**Intramusculair gebruik:**

-

Rund

- Meat and offal. 21 day
- Milk. 96 hour

-

Geit

- Meat and offal. 14 day
- Milk. 96 hour

-

Schaap

- Meat and offal. 42 day
- Milk. 108 hour

-

Varken

- Meat and offal. 14 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01FA90

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Letland

Package description:

Alleen beschikbaar in [Latvian](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Marketing authorisation date:

31/10/2014

Productielocaties partijvrijgifte:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Verantwoordelijke instantie:

Food And Veterinary Service

Toelatingsnummer:

V/NRP/14/0064

Wijzigingsdatum status toelating:

2/11/2014

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000004621>