

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

Toegelaten

- Gamithromycin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Schaap

Varken

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 Flacon

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:**Intramusculair gebruik:**

-

Rund

- Meat and offal. 64 day 64 days

-

Schaap

- Meat and offal. 29 day 29 days

-

Varken

- Meat and offal. 16 day 16 days

Subcutaan gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 64 day 64 days

-

Schaap

- Meat and offal. 29 day 29 days

-

Varken

- Meat and offal. 16 day 16 days

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01FA95

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Oostenrijk , België , Bulgarije , Kroatië , Cyprus , Tsjechië , Denemarken , Estland , Finland , Frankrijk , Duitsland , Griekenland , Hongarije , IJsland , Ierland , Italië , Letland , Liechtenstein , Litouwen , Luxemburg , Malta , Nederland , Noorwegen , Polen , Portugal , Roemenië , Slowakije , Slovenië , Spanje , Zweden ,

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Beschikbaar in:

België , Duitsland , Frankrijk , Luxemburg , Polen , Spanje

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

Handelsvergunninghouder:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Handelsvergunningsdatum:

24/07/2008

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Fresenius Kabi Austria GmbH
Boehringer Ingelheim Animal Health France

Verantwoordelijke instantie:

European Commission

Vergunningsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Datum toelatingswijziging:

12/04/2011

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

Documenten

Combined File of all Documents

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 3/07/2025

[Downloaden](#)

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-par-en.pdf

ema-puar-zactran-v-129-var-ii-0036-en.pdf