

Macrotil Oral, 250 mg/ml suukaudse lahuse kontsentraat vasikatele, sigadele, kanadele ja kalkunitele

Toegelaten

- Tilmicosin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Macrotil Oral, 250 mg/ml suukaudse lahuse kontsentraat vasikatele, sigadele, kanadele ja kalkunitele

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Niet-herkauwende kalveren
Varken
Kip
Kalkoen

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Concentraat voor drank

Wachttijd per toedieningsweg:

Oraal gebruik:

-

Niet-herkauwende kalveren

- Meat and offal. 42 day
 - Milk. no withdrawal period
- Mitte kasutada lakteerivatel loomadel.

-

Varken

- Meat and offal. 14 day

-

Kip

- Meat and offal. 12 day

Ei ole lubatud kasutamiseks lindudel, kelle mune tarvitatakse inimtoiduks. Mitte kasutada 14 päeva jooksul enne munemisperioodi algust.

-

Kalkoen

- Meat and offal. 19 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01FA91

Afleverstatus:

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

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Estland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Estlands](#)

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](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Handelsvergunningsdatum:

1/04/2019

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Verantwoordelijke instantie:

State Agency Of Medicines

Vergunningsnummer:

2157

Datum toelatingswijziging:

1/04/2019

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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