

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

Autorisert

- Tylosin tartrate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe
geit
sau
gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

200.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Slakt. 21 dag
- Melk. 96 time

-

geit

- Slakt. 14 dag
- Melk. 96 time

-

sau

- Slakt. 42 dag
- Melk. 108 time

-

gris

- Slakt. 14 dag
-

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01FA90

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

LV

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Latvisk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søknad om veletablert bruk (Artikkel 13a i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Markedsføringsgodkjenningsdato:

31/10/2014

Tilvirker for batchfrigivelse:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Ansvarlig myndighet:

Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

V/NRP/14/0064

Status for endring av markedsføringstillatelse:

2/11/2014

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.