

Macrotil Oral, 250 mg/ml

Dopuszczony

suukaudse lahuse kontsentraat
vasikatele, sigadele, kanadele ja
kalkunitele

- Tilimicosin

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

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

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Droga podania:

Podanie doustne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Koncentrat do sporządzania roztworu doustnego

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie doustne:

-

Cattle (pre-ruminant)

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

-

Pig

- Meat and offal. 14 day

-

Chicken

- Meat and offal. 12 day

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

-

Turkey

- Meat and offal. 19 day
-

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ01FA91

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [estoński](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

1/04/2019

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Organ odpowiedzialny:

State Agency Of Medicines

Numer pozwolenia:

2157

Data zmiany statusu pozwolenia:

1/04/2019

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.