

MACROTYL-250 oral – oral solution for poultry, calves and pigs

Upoważniony

- Tilmicosin phosphate

Product identification

Nazwa leku:

MACROTYL-250 oral-разтвор за перорално приложение за птици, телета и прасета

MACROTYL-250 oral – oral solution for poultry, calves and pigs

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w Angielski

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Danish German Estonian Greek Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Swedish Icelandic Norwegian

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Swedish Icelandic Norwegian

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Icelandic Norwegian

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Swedish Icelandic Norwegian

Droga podania:

Podanie doustne

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

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

Postać farmaceutyczna:

Roztwór doustny

Withdrawal period by route of administration:

Podanie doustne:

• Chicken (hen)

- Meat and offal. 12 day

Не се разрешава употребата при птици, които произвеждат, или са предназначени да произвеждат яйца за консумация от хора

• Turkey

- Meat and offal. 19 day

Не се разрешава употребата при птици, които произвеждат, или са предназначени да произвеждат яйца за консумация от хора

• Cattle (pregnant cow)

- Meat and offal. 42 day

Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора

• Pig

- Meat and offal. 14 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ01FA91

Status prawny dostawy:

Dostępne wyłącznie w Czech Estonian Angielski French Italian Latvian Portuguese
Slovenian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Authorised in:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

Marketing authorisation date:

7/01/2013

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Organ odpowiedzialny:

BFSA

Numer pozwolenia:

0022-1925

Data zmiany statusu pozwolenia:

24/11/2017

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Charakterystyka produktu leczniczego

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000072517>