

MACRAMID, 50 mg/ml + 100 mg/ml, solução iniettable per bovinos e suínos

Autorizado

- Lincomycin
- Spectinomycin

Product identification

Nome do medicamento:

MACRAMID, 50 mg/ml + 100 mg/ml, solução iniettable per bovinos e suínos

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Withdrawal period by route of administration:

Via intramuscular:

• Cattle

- Meat and offal. 20 dia

- Milk. 72 hora

• Pig

- Meat and offal. 18 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QJ01FF52

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Itália

Available in:

Itália

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Italian](#)

Disponível apenas em [Italian](#)

Disponível apenas em [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Azienda Terapeutica Italiana A.T.I. S.r.l.

Marketing authorisation date:

10/04/2009

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Fatro S.p.A.

Autoridade responsável:

Ministry Of Health

Número da autorização:

104099

Data de alteração do estado de autorização:

10/04/2014

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

Documents

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000097459>