

MAYCILINA POLVO PARA SOLUCION ORAL

Suspendată

- Tetracycline hydrochloride

Product identification

Denumirea medicamentului:

MAYCILINA POLVO PARA SOLUCION ORAL

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Porc

Vițel

Oaie (miel)

Capră (ied)

Păsări

Calea de administrare:

Administrare orală

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

500.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Pulbere pentru soluție orală

Withdrawal period by route of administration:

Administrare orală:

• **Porc**

- Carne și organe. 5 zi

• **Vițel**

- Carne și organe. 12 zi

• **Oaie (miel)**

- Carne și organe. 5 zi

• **Capră (ied)**

- Carne și organe. 5 zi

• **Păsări**

- Carne și organe. 5 zi

- Ouă. no withdrawal period

Huevos: Su uso no está autorizado en aves cuyos huevos se utilizan para el consumo humano. No usar en un plazo de 4 semanas desde el inicio de la puesta

Codul anatomic therapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01AA07

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Suspended

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Laboratorios Maymo S.A.U.

Marketing authorisation date:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest medicament.

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Laboratorios Maymo S.A.

Autoritatea responsabilă:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Numărul autorizației:

569 ESP

Data modificării statusului autorizației:

25/12/2021

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

Documents

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000058921>