

# MACROTYL-250 oral, 250 mg/ml oral solution for calves, pigs, chickens and turkeys

Autorizat

- Tilmicosin

## Identificarea produsului

### **Denumirea medicamentului:**

MACROTYL-250 oral, 250 mg/ml oral solution for calves, pigs, chickens and turkeys

### **Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

### **Specia țintă:**

Găină (femelă adultă)

Curcă

Bovine (vacă gestantă)

Porc

### **Calea de administrare:**

Administrare orală

## Detalii produs

### **Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

250.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

**Forma farmaceutică:**

Soluție orală

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare orală:**

•

**Găină (femelă adultă)**

- Carne și organe. 12 zi

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

•

**Curcă**

- Carne și organe. 19 zi

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

•

**Bovine (vacă gestantă)**

- Carne și organe. 42 zi

He ce разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора

•

**Porc**

- Carne și organe. 14 zi

---

**Codul anatomic therapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ01FA91

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Bulgară](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

---

**Data autorizației de comercializare:**

6/01/2013

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Autoritatea responsabilă:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Numărul autorizației:**

0022-1925

---

**Data modificării statusului autorizației:**

6/01/2013

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

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.