

# Macrolvet 600.000 u.i./ml solu o injet vel para bovinos

Autorizat

- Spiramycin

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

Macrolvet 600.000 u.i./ml solu o injet vel para bovinos

**Substan a activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

**Specia  int :**

Bovine

**Calea de administrare:**

Administrare intramusculară

## Detalii produs

**Substan a activă  i concentra ie:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

600000.00 unit ti interna ionale / 1.00 mililitru(i)

**Forma farmaceutică:**

Solu ie injectabilă

**Perioada de a teptare în func ie de calea administrare:**

**Administrare intramusculară:**

- 

**Bovine**

- Carne și organe. 75 zi

- Lapte. 14 zi

No caso do tratamento com a dose necessária para as doenças respiratórias, não é autorizada a administração do medicamento a animais produtores de leite destinado ao consumo humano.

---

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

QJ01FA02

---

**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 [Portugheză](#)

Disponibile numai în [Portugheză](#)

---

**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](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Divasa Farmavic S.A.

---

**Data autorizației de comercializare:**

24/03/1988

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Divasa Farmavic S.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Numărul autorizației:**

1125/01/17NFVPT

---

**Data modificării statusului autorizației:**

1/08/2018

---

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