

Zactran 150 mg/ml - Solution for injection (cattle, pigs)

Oprávněný

- Gamithromycin

Product identification

Názov lieku:

Zactran 150 mg/ml - Solution for injection (cattle, pigs)

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

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

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Subkutánne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 Injekčná liekovka

Lieková forma:

Injekčný roztok

Withdrawal period by route of administration:**Intramuskulárne použitie:****• Cattle**

- Meat and offal. 64 day 64 days

• Pig

- Meat and offal. 16 day 16 days

Subkutánne použitie:**• Cattle**

- Meat and offal. 64 day 64 days

• Pig

- Meat and offal. 16 day 16 days

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01FA95

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Rakúsko , Belgicko , Bulharsko , Chorvátsko , Cyprus , Česko , Dánsko , Estónsko , Fínsko , Francúzsko , Nemecko , Grécko , Maďarsko , Island , Írsko , Taliansko , Lotyšsko , Lichtenštajnsko , Litva , Luxembursko , Malta , Holandsko , Nórsko , Poľsko , Portugalsko , Rumunsko , Slovensko , Slovinsko , Španielsko , Švédsko ,
Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

24/07/2008

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zodpovedný orgán:

European Commission

Číslo registrácie:

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

Dátum zmeny stavu registrácie:

24/07/2008

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

Documents

Combined File of all Documents

slovenčina (PDF)

Publikované na: 28/02/2024

Stiahnuť

ema-puar-zactran-v-129-var-x-0034-en.pdf

ema-puar-zactran-v-129-var-x-0027-en.pdf

ema-puar-zactran-v-129-var-ii-0036-en.pdf

ema-puar-zactran-v-129-par-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000000104>