

Entemulin, 450mg/g, Granules for use in drinking water

Разрешен

- Tiamulin hydrogen fumarate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Entemulin, 450mg/g, Granules for use in drinking water

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

свиня

пиле

пуйка

Начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

450.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Гранули за прилагане във вода за пиене

Карентен срок по начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене:

•

свиня

- Meat and offal. 4 day

(20 mg tiamulin hydrogen fumarate (equivalent to 44.4 mg of veterinary medicinal product)/kg body weight).

•

пиле

- Meat and offal. 2 day

- Egg. 0 day

•

пуйка

- Meat and offal. 6 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01XQ01

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Slovakia

Описание на опаковката:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Дата на разрешение за търговия:

17/02/2012

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Отговорен орган:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Номер на разрешението за търговия:

96/007/DC/12-S

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

17/02/2012

Референтна държава членка:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Латвийски](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#)
[Norwegian](#)

Процедурен номер:CZ/V/0109/001

Засегната държава членка:Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски ФренскиИталиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски NorwegianНалично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски ФренскиИталиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски NorwegianНалично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски ФренскиИталиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски NorwegianНалично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски ФренскиИталиански Литовски Холандски Португалски Румънски Словашки ШведскиИсландски NorwegianНалично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски ФренскиИталиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски NorwegianНалично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски ФренскиИталиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.