

CENAMUTIN 125 mg/ml SOLUCION PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

Разрешен

- Tiamulin hydrogen fumarate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

CENAMUTIN 125 mg/ml SOLUCION PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

свиня
кокошка носачка
пиле за разплод
ремонтно пиле
бройлер
пуйки за разплод
пуйка за уговяване

Начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Разтвор за прилагане във вода за пиене

Карентен срок по начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене:

-

свиня

- Meat and offal. 4 day

-

кокошка носачка

- Meat and offal. 6 day

- Eggs. 0 day

-

пиле за разплод

- Meat and offal. 6 day

- Eggs. 0 day

-

ремонтно пиле

- Meat and offal. 6 day

- Eggs. 0 day

-

бройлер

- Meat and offal. 6 day

- Eggs. 0 day

-

пуйки за разплод

- Meat and offal. 6 day
- Eggs. no withdrawal period

Huevos: Su uso no está autorizado en aves cuyos huevos se utilizan para el consumo humano

•

пуйка за уговяване

- Meat and offal. 6 day
- Eggs. no withdrawal period

Huevos: Su uso no está autorizado en aves cuyos huevos se utilizan para el consumo humano

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 Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Испански
Налично само в Испански

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:

Cenavisa S.L.

Дата на разрешение за търговия:

3/02/2009

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Cenavisa S.L.

Отговорен орган:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Номер на разрешението за търговия:

1979 ESP

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

3/02/2009

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

Документи

Данни върху опаковката

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

Кратка характеристика на продукта

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

Листовка

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