

TIAMULAB 125 mg/ml SOLUCIÓN PARA ADMINISTRACIÓN EN AGUA DE BEBIDA

Разрешен

- Tiamulin hydrogen fumarate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

TIAMULAB 125 mg/ml SOLUCIÓN PARA ADMINISTRACIÓN EN AGUA DE BEBIDA

Активно вещество:

Налично само в [English](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

свиня

кокошка носачка

пиле за разплод

ремонтно пиле

бройлер

пуйки за разплод

пуйка за угодяване

Начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в English

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 угояване

- 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 [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Наличен в:

Spain

Описание на опаковката:

Налично само в [Spanish](#)

Налично само в [Spanish](#)

Налично само в [Spanish](#)

Налично само в [Spanish](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Labiana Life Sciences S.A.

Дата на разрешение за търговия:

3/02/2009

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

LABIANA LIFE SCIENCES, S.A.

Отговорен орган:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Номер на разрешението за търговия:

1976 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

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.

Данни върху опаковката

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055182>