

VETMULIN 125 mg/ml Solution for use in drinking water for pigs and chickens

Разрешен

- Tiamulin hydrogen fumarate
- Tiamulin hydrogen fumarate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

VETMULIN 125 mg/ml Solution for use in drinking water for pigs and chickens

Vetmulin, 125 mg/ml, tirpalas naudoti su geriamuoju vandeniu kiaulėms ir vištoms

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

домашни птици

свиня

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)

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:

•

домашни птици

- Meat and offal. 2 day
- Meat and offal. 2 day
- Eggs. 0 day
- Eggs. 0 day

•

свиня

- Meat and offal. 2 day

8,8 mg tiamulinhydrogenfumarat/kg kropsvægt svarende til 7 ml af produktet/100 kg kropsvægt

- Meat and offal. 2 day

8,8 mg tiamulinhydrogenfumarat/kg kropsvægt svarende til 7 ml af produktet/100 kg kropsvægt

- Meat and offal. 4 day

20 mg tiamulinhydrogenfumarat/kg kropsvægt svarende til 16 ml af produktet/100 kg kropsvægt

- Meat and offal. 4 day

20 mg tiamulinhydrogenfumarat/kg kropsvægt svarende til 16 ml af produktet/100 kg kropsvægt

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:

Lithuania

Описание на опаковката:

Налично само в Датски

Налично само в Датски

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:

HuVepharma

Дата на разрешение за търговия:

25/02/2019

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Biovet AD

Отговорен орган:

Номер на разрешението за търговия:

LT/2/19/2517/001-002

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

16/12/2024

Референтна държава членка:

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

Процедурен номер:

DK/V/0122/001

Засегната държава членка:

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

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

PI.pdf