

Tildosin 250 mg/ml Solution for Use in Drinking Water or Milk Replacer for Cattle, Pigs, Chickens and Turkeys

Разрешен

- Tilmicosin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Tildosin 250 mg/ml Solution for Use in Drinking Water or Milk Replacer for Cattle, Pigs, Chickens and Turkeys

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

пиле
свиня
пуйка
говеда

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Разтвор за прилагане във вода за пиене

Карентен срок по начин на приложение:

Перорално приложение:

-

пиле

- Meat and offal. 12 day

-

свиня

- Meat and offal. 14 day

-

пуйка

- Meat and offal. 19 day

-

говеда

- Meat and offal. 42 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01FA91

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:

Germany

Описание на опаковката:

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:

Dopharma Research B.V.

Дата на разрешение за търговия:

3/05/2018

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Dopharma International B.V.

Отговорен орган:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Номер на разрешението за търговия:

402410.00.00

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

3/05/2018

Референтна държава членка:

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.