

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

Registrovno

- Tiamulin hydrogen fumarate

Identifikace ppravku

Nzev lciva:

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

Lciv ltka:

Dostupné pouze v [English](#)

Clov druhy:

Prase

Kue (nosnice)

Kue (plemenn nosnice)

Dostupné pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [English](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Hungarian](#) [Romanian](#) [Icelandic](#)

Kuře (brojleři)

Dostupné pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#)
[Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Dostupné pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#)
[Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Cesta podání:

Podání v pitné vodě

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Roztok pro podání v pitné vodě

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Podání v pitné vodě:

•

Prase

- Maso. 4 day

•

Kuře (nosnice)

- Maso. 6 day

- Vejce. 0 day

•

Kuře (plemenné nosnice)

- Maso. 6 day

- Vejce. 0 day

•

Chicken (chick, for replacement)

- Maso. 6 day

- Vejce. 0 day

•

Kuře (brojleři)

- Maso. 6 day

- Vejce. 0 day

•

Turkey (for reproduction)

- Maso. 6 day

- Vejce. no withdrawal period

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

•

Turkey (for meat production)

- Maso. 6 day

- Vejce. no withdrawal period

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

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):
QJ01XQ01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Španělsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Spanish](#)

Dostupné pouze v [Spanish](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Cenavisa S.L.

Datum registrace:

3/02/2009

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Cenavisa S.L.

Příslušný orgán:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Registrační číslo:

1979 ESP

Datum změny stavu registrace:

3/02/2009

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.