

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

Registrováno

- Tiamulin hydrogen fumarate
- Tiamulin hydrogen fumarate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

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

Vetmulin 125 mg/ml šķīdums lietošanai dzeramajā ūdenī cūkām un vistām

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Drůbež

Prase

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)

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:

-

Drůbež

- Maso. 2 day
- Maso. 2 day
- Vejce. 0 day
- Vejce. 0 day

-

Prase

- Maso. 2 day

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

- Maso. 2 day

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

- Maso. 4 day

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

- Maso. 4 day

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

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

QJ01XQ01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Lotyšsko

Dostupné v:

Lotyšsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Latvian](#)

Dostupné pouze v [Latvian](#)

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:

HuVepharma

Datum registrace:

30/01/2019

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Biovet AD

Příslušný orgán:

Food And Veterinary Service

Registrační číslo:

V/DCP/19/0001

Datum změny stavu registrace:

30/01/2019

Referenční členský stát:

Dánsko

Číslo procedury:

DK/V/0122/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Francie Německo Řecko Maďarsko Irsko Itálie Lotyšsko Litva Nizozemsko

Polsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

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

PI.pdf