

RODOTIUM 80% GRANULES

Autoriseret

- Tiamulin hydrogen fumarate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

RODOTIUM 80% GRANULES

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Svin

Kylling

Administrationsvej:

Anvendelse i foder

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

800.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Granulat

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Anvendelse i foder:

-

Svin

- Meat and offal. 1 dag Превенция (при 2,0 mg/kg телесна маса): 1 ден

- Meat and offal. 6 dag Лечение (при 5 - 10 mg/kg телесна маса): 6 дни

-

Kylling

- Meat and offal. 1 dag Яйца: нула дни.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01XQ01

Udleveringsbestemmelse:

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

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Biovet AD

Dato for markedsføringstilladelse:

8/07/2009

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Biovet AD

Ansvarlig myndighed:

Bulgarian Food Safety Authority

Markedsføringstilladelsesnummer:

0022-2383

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

25/09/2014

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.