

FLAVOMYCIN 80

Zugelassen

- Bambermycin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

FLAVOMYCIN 80

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Huhn, zur Fleischproduktion

Verfügbar nur in spanisch tschechisch dänisch estnisch englisch französisch
italienisch lettisch litauisch rumänisch finnisch schwedisch Norwegian

Verfügbar nur in bulgarisch spanisch tschechisch dänisch estnisch griechisch englisch
französisch italienisch lettisch litauisch ungarisch niederländisch rumänisch finnisch
schwedisch isländisch Norwegian

Fische, andere

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Futter

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

80.00 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

Darreichungsform:

Arzneimittel-Vormischung zur Herstellung von Arzneifuttermitteln

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**zum Eingeben über das Futter:**

-

Huhn, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Не се разрешава употребата при птици, които произвеждат или са предназначени да произвеждат яйца за консумация от хора

-

Chicken (pullet for egg production, future layer)

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Не се разрешава употребата при птици, които произвеждат или са предназначени да произвеждат яйца за консумация от хора

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01XX

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Bulgarien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [bulgarisch](#)

Verfügbar nur in [bulgarisch](#)

Verfügbar nur in [bulgarisch](#)

Verfügbar nur in [bulgarisch](#)

Verfügbar nur in [bulgarisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Biovet AD

Zulassungsdatum:

10/12/2014

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Biovet AD

Zuständige Behörde:

Bulgarian Food Safety Authority

Zulassungsnummer:

0022-2444

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

10/12/2014

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.