

Tiasol 100 mg/ml, soluție orală

Εγκεκριμένο

- Tiamulin hydrogen fumarate

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Tiasol 100 mg/ml, soluție orală

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Χοίρος

Κουνέλι

Κοτόπουλο

Ινδοόρνιθα

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Δανέζικα Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Ρουμανικά Φινλανδικά Σουηδικά Norwegian

Οδός χορήγησης:

Από στόματος χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Πόσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**Από στόματος χρήση:**

-

Χοίρος

- Meat and offal. 5 Ημέρα

-

Κουνέλι

- Meat and offal. 5 Ημέρα

-

Κοτόπουλο

- Meat and offal. 3 Ημέρα

-

Ινδοόρνιθα

- Meat and offal. 5 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QJ01XQ01

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λιθουανικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διαθέσιμο σε:

Romania

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά
Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά
Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά
Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά
Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά
Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά
Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά
Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά
Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά
Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Pasteur Filiala Filipești S.A.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

2/09/2018

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Pasteur Filiala Filipești S.A.

Αρμόδια αρχή:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Αριθμός έγκρισης:

230147

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

30/08/2023

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφο

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.