

Z-MULIN 20 g/kg PREMEZCLA MEDICAMENTOSA

Μη
εγκεκριμένο

- Tiamulin hydrogen fumarate

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Z-MULIN 20 g/kg PREMEZCLA MEDICAMENTOSA

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Χοίρος

Κουνέλι

Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

Ινδοόρνιθα αναπαραγωγής

Ινδοόρνιθα κρεοπαραγωγής

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

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

Οδός χορήγησης:

Χορήγηση εντός τροφής

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
2.00 gram(s) / 1.00 gram(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Πρόμιγμα για φαρμακούχο τροφή

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Χορήγηση εντός τροφής:

-

Χοίρος

- Meat and offal. no withdrawal period

Prevención (2 mg/kg p.v.): 1 día/Tratamiento (5-10 mg/kg p.v.): 6 días

-

Κουνέλι

- Meat and offal. 0 Ημέρα

-

Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

- Meat and offal. 1 Ημέρα

- Αυγά. 0 Ημέρα

-

Ινδοόρνιθα αναπαραγωγής

- Meat and offal. 4 Ημέρα

-

Ινδοόρνιθα κρεοπαραγωγής

- Meat and offal. 4 Ημέρα

-

Chicken (pullet for egg production, future layer)

- Meat and offal. 1 Ημέρα

- Αυγά. 0 Ημέρα

•

Future breeder pullet

- Meat and offal. 1 Ημέρα

- Αυγά. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QJ01XQ01

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Παραδόθηκε

Εγκεκριμένο σε:

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

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

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 Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Reidesen Pharma Services S.L.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

22/09/2016

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:
Trouwfarma S.A.

Αρμόδια αρχή:
Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Αριθμός έγκρισης:
3466 ESP

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:
30/03/2022

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