

Сymix T 450 mg/g прах за прилагане във водата за пиене, предназначен за свине, пилета и пуйки

Εγκεκριμένο

- Tiamulin hydrogen fumarate

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

Сymix T 450 mg/g прах за прилагане във водата за пиене, предназначен за свине, пилета и пуйки

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Θυληκός χοίρος

Κοτόπουλο

Ινδοόρνιθα

Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
450.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Κόνις για χορήγηση με πόσιμο νερό

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό:

-

Θυληκός χοίρος

- Κρέας. 2 Ημέρα

Месо: 2 дни (при доза от 8,8 mg тиамулин хидроген фумарат (еквивалентни на 19,6 mg продукт)/kg телесна маса

- Κρέας. 4 Ημέρα

Месо: 4 дни (при доза от 20 mg тиамулин хидроген фумарат (еквивалентни на 44.4 mg продукт)/kg телесна маса)

-

Κοτόπουλο

- Κρέας. 2 Ημέρα

- Egg. 0 Ημέρα

-

Ινδοόρνιθα

- Κρέας. 6 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QJ01XQ01

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

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

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

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

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά

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 Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Cymedica BL Ltd.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

12/11/2023

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Cymedica spol. s r.o.

Αρμόδια αρχή:

Bulgarian Food Safety Authority

Αριθμός έγκρισης:

0022-3224

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

12/11/2023

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

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

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

Package Leaflet and Labelling

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