

TIAMUVAL PREMELANGE MEDICAMENTEUX TIAMULINE 16,2 PNEUMONIE VOLAILLE-PORC

No
autorizado

- Tiamulin hydrogen fumarate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

TIAMUVAL PREMELANGE MEDICAMENTEUX TIAMULINE 16,2 PNEUMONIE VOLAILLE-PORC

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pavos

Porcino

Pollos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

20.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Premezcla medicamentosa

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Pavos

- Meat and offal. 3 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 5 Día

-

Pollos

- Eggs. no withdrawal period No withdrawal period

- Meat and offal. 3 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01XQ01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Francia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Ceva Sante Animale

Fecha de autorización de comercialización:

12/04/1989

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Ceva Sante Animale

Autoridad responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número de autorización:

FR/V/1847542 1/1989

Fecha de modificación del estado de la autorización:

19/06/2024

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.