

TIAMULINE 16,2 PNEUMONIE VOLAILLE PORC FRANVET

Nem
engedélyezett

- Tiamulin hydrogen fumarate

Termék azonosítása

Készítmény neve:

TIAMULINE 16,2 PNEUMONIE VOLAILLE PORC FRANVET

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

házipulyka

sertés

csirke

Alkalmazás módja:

Oralis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Gyógyszerforma:

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Oralis alkalmazás:

•

házipulyka

- Meat and offal. 3 day
- Eggs. no withdrawal period

En l'absence d'un temps d'attente pour les œufs, ne pas utiliser chez les volailles pondeuses productrices d'œufs de consommation (4 semaines avant le démarrage de la ponte et pendant celle-ci).

•

sertés

- Meat and offal. 5 day

•

csirke

- Meat and offal. 3 day
- Eggs. no withdrawal period

En l'absence d'un temps d'attente pour les œufs, ne pas utiliser chez les volailles pondeuses productrices d'œufs de consommation (4 semaines avant le démarrage de la ponte et pendant celle-ci).

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01XQ01

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Surrendered

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Huvepharma S.A.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

8/01/2007

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Huvepharma S.A.

Felelős hatóság:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Engedély száma:

FR/V/8684675 2/2007

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

5/01/2022

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.