

MACROMUTIN 450 mg/g POLVO ORAL AVES Y CERDOS

Nem
engedélyezett

- Tiamulin hydrogen fumarate

Termék azonosítása

Készítmény neve:

MACROMUTIN 450 mg/g POLVO ORAL AVES Y CERDOS

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

sertés
házipulyka
broiler
házityúk

Alkalmazás módja:

Csak itt érhető el [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

450.00 milligram(s) / 1000.00 gram(s)

Gyógyszerforma:

Por ivóvízbe keveréshez

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

In drinking water use:

•

sertés

- Meat and offal. 6 day

•

házipulyka

- Meat and offal. 6 day

•

broiler

- Meat and offal. 6 day

•

házityúk

- Meat and offal. 6 day

- Eggs. 0 day

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](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Spanish](#)

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:

Laboratorios Calier S.A.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

12/04/2007

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Laboratorios Calier S.A.

Felelős hatóság:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Engedély száma:

1733 ESP

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

12/01/2023

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.

Betegtájékoztató

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

Címkeszöveg

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