

CEVAMULINE 125 MG/ML, ORAL SOLUTION FOR USE IN DRINKING WATER FOR RABBITS

Heimilað

- Tiamulin hydrogen fumarate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

CEVAMULINE 125 MG/ML, ORAL SOLUTION FOR USE IN DRINKING WATER FOR RABBITS

CEVAMULINE SOLUTION LAPIN

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Kanína

Leið stjórnsýslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Mixtúra, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til inntöku:**

-

Kanína

- Kjöt og innmatur. 2 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01XQ01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Frakkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Ceva Sante Animale

Dagsetning markaðsleyfis:

9/07/2009

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Ceva Sante Animale

Ábyrgt yfirvald:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Markaðsleyfisnúmer:

FR/V/9392718 9/2009

Dagsetning á breytingu stöðu:

19/02/2019

Umsjónarland (RMS):

Frakkland

Ferilsnúmer:

FR/V/0261/001

Þátttökulönd (CMS):

Ítalía

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.