

RODOTIUM 100 mg/ml injekčný roztok

Viðurkennt

- Tiamulin

Product identification

Heiti lyfs:

RODOTIUM 100 mg/ml injekčný roztok

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Svín

Íkomuleið:

Til notkunar í vöðva

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Withdrawal period by route of administration:

Til notkunar í vöðva:

• **Svín**

- Kjöt og innmatur. 10 dagar

Po opakovanej aplikácii lieku sa táto doba predĺži na 14 dní od posledného podania lieku.

ATC flokkun (dýralyf):

QJ01XQ01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Slóvakía

Áletrun:

Aðeins í boði í [Slovak](#)

Aðeins í boði í [Slovak](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Biovet AD

Marketing authorisation date:

20/10/2005

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Biovet J.S.C.

Ábyrgt yfirvald:USKVBL

Markaðsleyfisnúmer:96/046/05-S

Dagsetning leyfisbreytingar:20/10/2005

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053252>