

TIAMULINE 16,2 PNEUMONIE VOLAILLE PORC FRANVET

Non
autorizzato

- Tiamulin hydrogen fumarate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

TIAMULINE 16,2 PNEUMONIE VOLAILLE PORC FRANVET

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

tacchino

Suino

polli

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

20.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Premiscela per alimenti medicamentosi

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

-

tacchino

- carni e frattaglie. 3 giorno
- uova. 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).

-

Suino

- carni e frattaglie. 5 giorno

-

polli

- carni e frattaglie. 3 giorno
- uova. 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).

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01XQ01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Autorizzato in:

Francia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [French](#)
Disponibile solo in [French](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Huvepharma S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

8/01/2007

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Huvepharma S.A.

Autorità responsabile:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numero di autorizzazione:

FR/V/8684675 2/2007

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

5/01/2022

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.