

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

Autorizzato

- Tiamulin hydrogen fumarate

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

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

CEVAMULINE SOLUTION LAPIN

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Coniglio

### Via di somministrazione:

Uso orale

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

125.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

**Forma farmaceutica:**

Soluzione orale

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Uso orale:**

- 

**Coniglio**

- carni e frattaglie. 2 giorno

---

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

QJ01XQ01

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Francia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di uso veterinario consolidato (Articolo 13a della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Ceva Sante Animale

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

9/07/2009

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Ceva Sante Animale

---

**Autorità responsabile:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

FR/V/9392718 9/2009

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

19/02/2019

---

**Stato membro di riferimento:**

Francia

---

**Numero di procedura:**

FR/V/0261/001

---

**Stati membri interessati:**

Italia

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://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.