

# Tirsan injection 250mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, aitām, cūkām, sivēniem

Autorizzato

- Thiamphenicol

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Tirsan injection 250mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, aitām, cūkām, sivēniem

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

bovini

Ovino

Suino (suinetto)

Suino

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in English  
250.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

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

**Uso intramuscolare:**

•

**bovini**

- latte. 48 ora
- carni e frattaglie. 8 giorno

•

**Ovino**

- carni e frattaglie. 8 giorno
- latte. 48 ora

•

**Suino (suinetto)**

- carni e frattaglie. 8 giorno

•

**Suino**

- carni e frattaglie. 8 giorno

**Uso endovenoso:**

•

**bovini**

- latte. 48 ora
- carni e frattaglie. 8 giorno

•

**Ovino**

- carni e frattaglie. 8 giorno
- latte. 48 ora

- 

## **Suino**

- carni e frattaglie. 8 giorno

---

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

QJ01BA02

---

### **Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

### **Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

### **Autorizzato in:**

Lettonia

---

### **Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Latvian](#)

Disponibile solo in [Latvian](#)

Disponibile solo in [Latvian](#)

Disponibile solo in [Latvian](#)

---

## 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:**

Fatro S.p.A.

---

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

5/07/2001

---

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

Fatro S.p.A.

---

**Autorità responsabile:**

Food And Veterinary Service

---

**Numero di autorizzazione:**

V/NRP/01/1373

---

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

5/07/2001

---

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 (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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