

TIAMULAB 125 mg/ml SOLUCIÓN PARA ADMINISTRACIÓN EN AGUA DE BEBIDA

Registruotas

- Tiamulin hydrogen fumarate

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

TIAMULAB 125 mg/ml SOLUCIÓN PARA ADMINISTRACIÓN EN AGUA DE BEBIDA

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik Anglų

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Kiaulė

Višta dedeklė

Veislinis viščiukas

Pakaitinis viščiukas

Broileris

Veislinis kalakutas

Mėsinis kalakutas

Naudojimo būdas:

Naudoti su geriamuoju vandeniu

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Angly](#)

125.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Tirpalas naudoti su geriamuoju vandeniu

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Naudoti su geriamuoju vandeniu:

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 4 d.

-

Višta dedeklė

- Skerdiena ir subproduktai. 6 d.

- Eggs. 0 d.

-

Veislinis viščiukas

- Skerdiena ir subproduktai. 6 d.

- Eggs. 0 d.

-

Pakaitinis viščiukas

- Skerdiena ir subproduktai. 6 d.

- Eggs. 0 d.

-

Broileris

- Skerdiena ir subproduktai. 6 d.

- Eggs. 0 d.

-

Veislinis kalakutas

- Skerdiena ir subproduktai. 6 d.
- Eggs. no withdrawal period

Huevos: su uso no está autorizado en aves cuyos huevos se utilizan para el consumo humano

•

Mėsinis kalakutas

- Skerdiena ir subproduktai. 6 d.
- Eggs. no withdrawal period

Huevos: su uso no está autorizado en aves cuyos huevos se utilizan para el consumo humano

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QJ01XQ01

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Galima įsigyti:

Spain

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Ispanų](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Labiana Life Sciences S.A.

Rinkodaros leidimo data:

3/02/2009

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Labiana Life Sciences S.A.

Atsakinga institucija:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Registracijos numeris:

1976 ESP

Registracijos statuso pasikeitimo data:

3/02/2009

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Ženklimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.