

RODOTIUM 45% water-soluble granules for pigs, poultry and turkey

Atļautas

- Tiamulin hydrogen fumarate

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

РОДОТИУМ 45% водоразтворими гранули за свине, пилета и пуйки
RODOTIUM 45% water-soluble granules for pigs, poultry and turkey

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Cūka

Cālis (tikko izšķīlies cālis)

Tītars

Lietošanas veids:

Lietošanai ar dzeramo ūdeni

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

450.00 miligrams(i) / 1.00 grams(i)

Farmaceitiskā forma:

Granulas iekšķīgi lietojama šķīduma pagatavošanai

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:

Lietošanai ar dzeramo ūdeni:

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 2 diena

(8,8 mg тиамулин хидроген фумарат (еквивалентни на 19,6 mg продукт)/kg телесна маса)

- Gaļa un blakusprodukti. 4 diena

20 mg тиамулин хидроген фумарат (еквивалентни на 44,4 mg продукт)/kg телесна маса)

-

Cālis (tikko izšķīlies cālis)

- Gaļa un blakusprodukti. 2 diena Яйца: нула дни

-

Tītars

- Gaļa un blakusprodukti. 6 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATKvet) kods:

QJ01XQ01

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai Bulgarian

Pieejamas tikai Bulgarian

Pieejamas tikai Bulgarian

Pieejamas tikai Bulgarian

Pieejamas tikai Bulgarian

Pieejamas tikai Bulgarian

Pieejamas tikai Bulgarian

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pilns pieteikums - zināmai aktīvai vielai (Direktīvas 2001/82/EC 12.(3) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Biovet AD

Tirdzniecības atļaujas datums:

8/05/2011

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Biovet AD

Atbildīgā iestāde:

Bulgarian Food Safety Authority

Atļaujas numurs:

0022-1572

Atļaujas statusa maiņas datums:

6/03/2023

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Apvienotais marķējuma un lietošanas instrukcijas teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.