

RODOTIUM 100 mg/ml injekčný roztok

Toegelaten

- Tiamulin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

RODOTIUM 100 mg/ml injekčný roztok

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Varken

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Varken

- Meat and offal. 10 day

Po opakovanej aplikácii lieku sa táto doba predĺži na 14 dní od posledného podania lieku.

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01XQ01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Slowakije

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Biovet AD

Handelsvergunningsdatum:

20/10/2005

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Biovet AD

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Vergunningsnummer:

96/046/05-S

Datum toelatingswijziging:

20/10/2005

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.