

RODOTIUM 450 mg/ g vodorozpustný granulát

Geautoriseerd

- Tiamulin hydrogen fumarate

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

RODOTIUM 450 mg/ g vodorozpustný granulát

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Varken

Kip

Kalkoen

Toedieningsweg:

Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

450.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Granulaat voor gebruik in drinkwater

Withdrawal period by route of administration:

In drinking water use:

-

Varken

- Meat. 4 day

-

Kip

- Meat. 2 day

- Eggs. 0 day Eggs: zero days

-

Kalkoen

- Meat. 5 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01XQ01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Slowakije

Package description:

Alleen beschikbaar in [Slovak](#)

Alleen beschikbaar in [Slovak](#)

Alleen beschikbaar in [Slovak](#)

Alleen beschikbaar in [Slovak](#)

Alleen beschikbaar in [Slovak](#)

Alleen beschikbaar in [Slovak](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Biovet AD

Marketing authorisation date:

30/04/2004

Productielocaties partijvrijgifte:

Biovet AD

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Toelatingsnummer:

96/093/04-S

Wijzigingsdatum status toelating:

30/04/2004

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053298>